日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

16.06.00

REC'D 0 4 AUG 2000

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1999年 6月24日

出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第178065号

出 顧 人 Applicant (s):

財団法人相模中央化学研究所 株式会社プロテジーン

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 7月21日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 及川耕



出証番号 出証特2000-3057429

特平11-178065

【書類名】

特許願

【整理番号】

S018205

【提出日】

平成11年 6月24日

【あて先】

特許庁長官殿

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県相模原市若松3-46-50

【氏名】

加藤 誠志

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市多摩区西生田4-1-28-302

【氏名】

木村 知子

【特許出願人】

【代表出願人】

【識別番号】

000173762

【住所又は居所】

神奈川県相模原市西大沼4丁目4番1号

【氏名又は名称】

財団法人相模中央化学研究所

【代表者】

寺島 孜郎

【電話番号】

042(742)4791

【特許出願人】

【識別番号】

596134998

【住所又は居所】

東京都目黒区中町2丁目20番3号

【氏名又は名称】

株式会社プロテジーン

【代表者】

棚井 丈雄

【電話番号】

03(3792)1019

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

011501

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 疎水性ドメインを有するヒトプロテイン及びそれをコードする DNA

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1から配列番号10で表されるアミノ酸配列のいずれかを含む蛋白質。

【請求項2】 請求項1記載の蛋白質のいずれかをコードするDNA。

【請求項3】 配列番号11から配列番号20で表される塩基配列のいずれかを含むcDNA。

【請求項4】 配列番号21から配列番号30で表される塩基配列のいずれかからなる、請求項3記載のcDNA。

【請求項5】 請求項2から請求項4のいずれかに記載のDNAをインビトロ 翻訳あるいは真核細胞内で発現しうる発現ベクター。

【請求項6】 請求項2から請求項4のいずれかに記載のDNAを発現し、請求項1記載の蛋白質を生産しうる形質転換真核細胞。

【請求項7】 請求項1記載の蛋白質に対する抗体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、疎水性ドメインを有するヒト蛋白質、それをコードしているDNA、このDNAの発現ベクター、このDNAを発現させた真核細胞、およびこの蛋白質に対する抗体に関する。本発明の蛋白質は、医薬品として、あるいはこの蛋白質に対する抗体を作製するための抗原として用いることができる。本発明のヒトcDNAは、遺伝子診断用プローブや遺伝子治療用遺伝子源として用いることができる。また、このcDNAがコードしている蛋白質を大量生産するための遺伝子源として用いることができる。これらの遺伝子を導入して分泌蛋白質や膜蛋白質を大量発現させた細胞は、対応するレセプターやリガンドの検出、新しい低分子医薬のスクリーニングなどに利用できる。本発明の抗体は、本発明の蛋白質の検出、定量、精製などに利用できる。



【従来の技術】

細胞は多くの蛋白質を細胞外に分泌している。これらの分泌蛋白質は、細胞の増殖制御、分化誘導、物質輸送、生体防御などにおいて重要な役割を果たしている。分泌蛋白質は細胞内蛋白質と異なり細胞外で作用するので、注射や点滴などによる体内投与が可能であり、医薬としての可能性を秘めている。事実、インターフェロン、インターロイキン、エリスロポイエチン、血栓溶解剤など、多くのヒト分泌蛋白質が現在医薬として使用されている。また、これら以外の分泌蛋白質についても臨床試験が進行中であり、医薬品を目指した用途開発がなされている。ヒト細胞は、まだ多くの未知の分泌蛋白質を生産していると考えられており、これらの分泌蛋白質並びにそれをコードしている遺伝子が入手できれば、これらを用いた新しい医薬品開発が期待できる。

[0003]

一方、膜蛋白質は、シグナルレセプター、イオンチャンネル、トランスポーターなどとして、細胞膜を介する物質輸送や情報伝達において重要な役割を担っている。例えば、各種サイトカインに対するレセプター、ナトリウムイオン・カリウムイオン・塩素イオン等に対するイオンチャンネル、糖・アミノ酸等に対するトランスポーターなどが知られており、その多くはすでに遺伝子もクローン化されている。これらの膜蛋白質の異常は、これまで原因不明であった多くの病気と関連していることがわかってきた。従って、新しい膜蛋白質が見い出せれば、多くの病気の原因解明につながるものと期待され、膜蛋白質をコードする新たな遺伝子の単離が望まれている。

[0004]

従来、これらの分泌蛋白質や膜蛋白質は、ヒト細胞から精製することが困難なので、遺伝子の方からのアプローチによって単離されたものが多い。一般的な方法は、cDNAライブラリーを真核細胞に導入して、cDNAを発現させたのち、目的とする活性を有する蛋白質を分泌発現あるいは膜表面上に発現している細胞をスクリーニングする、いわゆる発現クローニング法である。しかしこの方法では機能のわかった蛋白質の遺伝子しかクローン化できない。



一般に分泌蛋白質や膜蛋白質は、蛋白質内部に少なくとも一個所疎水性ドメインを有しており、リボソームで合成された後、このドメインが分泌シグナルとして働いたり、リン脂質膜内に留まり膜にトラップされる。従って、完全長cDNAの全塩基配列を決定してやり、そのcDNAがコードしている蛋白質のアミノ酸配列の中に疎水性の高い領域が存在すれば、そのcDNAは分泌蛋白質や膜蛋白質をコードしていると考えられる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、疎水性ドメインを有する新規のヒト蛋白質、この蛋白質をコードするDNA、このDNAの発現ベクター、このDNAを発現しうる形質転換 真核細胞、およびこの蛋白質に対する抗体を提供することである。

[0007]

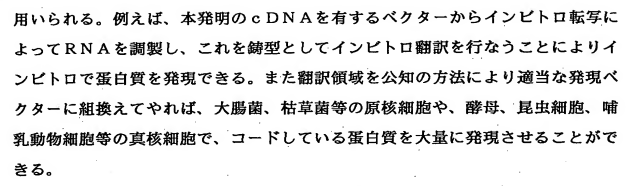
【課題を解決するための手段】

本発明者らは鋭意研究の結果、ヒト完全長cDNAバンクの中から疎水性ドメインを有する蛋白質をコードするcDNAをクローン化し、本発明を完成した。すなわち、本発明は疎水性ドメインを有するヒト蛋白質である、配列番号1から配列番号10で表されるアミノ酸配列のいずれかを含む蛋白質を提供する。また本発明は上記蛋白質をコードするDNA、例えば配列番号11から配列番号30で表される塩基配列のいずれかを含むcDNA、並びにこのDNAをインビトロ翻訳あるいは真核細胞内で発現しうる発現ベクター、このDNAを発現し上記蛋白質を生産しうる形質転換真核細胞、およびこの蛋白質に対する抗体を提供する

[0008]

【発明の実施の形態】

本発明の蛋白質は、ヒトの臓器、細胞株などから単離する方法、本発明のアミノ酸配列に基づき化学合成によってペプチドを調製する方法、あるいは本発明の疎水性ドメインをコードするDNAを用いて組換えDNA技術で生産する方法などにより取得することができるが、組換えDNA技術で取得する方法が好ましく

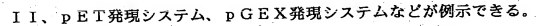


[0009]

本発明の蛋白質を、インビトロ翻訳でDNAを発現させて生産させる場合には、このcDNAの翻訳領域を、RNAポリメラーゼプロモーターを有するベクターに組換え、プロモーターに対応するRNAポリメラーゼを含む、ウサギ網状赤血球溶解物や小麦胚芽抽出物などのインビトロ翻訳系に添加してやれば、本発明の蛋白質をインビトロで生産することができる。RNAポリメラーゼプロモーターとしては、T7、T3、SP6などが例示できる。これらのRNAポリメラーゼプロモーターを含むベクターとしては、pKA1、pCDM8、pT3/T718、pT7/319、pBluescript IIなどが例示できる。また、反応系にイヌ膵臓ミクロソームなどを添加してやれば、本発明の蛋白質を分泌型あるいはミクロソーム膜に組み込まれた形で発現することができる。

[0010]

本発明の蛋白質を、大腸菌などの微生物でDNAを発現させて生産させる場合には、微生物中で複製可能なオリジン、プロモーター、リボソーム結合部位、cDNAクローニング部位、ターミネーター等を有する発現ベクターに、本発明のcDNAの翻訳領域を組換えた発現ベクターを作成し、この発現ベクターで宿主細胞を形質転換したのち、得られた形質転換体を培養してやれば、このcDNAがコードしている蛋白質を微生物内で大量生産することができる。この際、任意の翻訳領域の前後に開始コドンと停止コドンを付加して発現させてやれば、任意の領域を含む蛋白質断片を得ることができる。あるいは、他の蛋白質との融合蛋白質として発現させることもできる。この融合蛋白質を適当なプロテアーゼで切断することによってこのcDNAがコードする蛋白質部分のみを取得することもできる。大腸菌用発現ベクターとしては、pUC系、pBluescript



[0011]

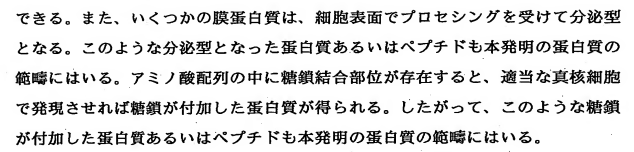
本発明の蛋白質を、真核細胞でDNAを発現させて生産させる場合には、この c DNAの翻訳領域を、プロモーター、スプライシング領域、ポリ (A) 付加部 位等を有する真核細胞用発現ベクターに組換え、真核細胞内に導入してやれば、 本発明の蛋白質を分泌生産あるいは膜蛋白質として細胞膜表面上で生産することができる。発現ベクターとしては、p K A 1、p E D 6 d p c 2、p C D M 8、p S V K 3、p M S G、p S V L、p B K - C M V、p B K - R S V、E B V ベクター、p R S、p Y E S 2 などが例示できる。真核細胞としては、サル腎臓細胞COS 7、チャイニーズハムスター卵巣細胞C H O などの哺乳動物培養細胞、出芽酵母、分裂酵母、カイコ細胞、アフリカツメガエル卵細胞などが一般に用いられるが、本蛋白質を発現できるものであれば、いかなる真核細胞でもよい。発現ベクターを真核細胞に導入するには、電気穿孔法、リン酸カルシウム法、リポソーム法、D E A E デキストラン法など公知の方法を用いることができる。

[0012]

本発明の蛋白質を原核細胞や真核細胞で発現させたのち、培養物から目的蛋白質を単離精製するためには、公知の分離操作を組み合わせて行うことができる。例えば、尿素などの変性剤や界面活性剤による処理、超音波処理、酵素消化、塩析や溶媒沈殿法、透析、遠心分離、限外濾過、ゲル濾過、SDS-PAGE、等電点電気泳動、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィーなどがあげられる。

[0013]

本発明の蛋白質には、配列番号1から配列番号10で表されるアミノ酸配列のいかなる部分アミノ酸配列を含むペプチド断片(5アミノ酸残基以上)も含まれる。これらのペプチド断片は抗体を作製するための抗原として用いることができる。また、本発明の蛋白質の中でシグナル配列を有するものは、シグナル配列が除去された後、成熟蛋白質の形で分泌される。したがって、これらの成熟蛋白質は本発明の蛋白質の範疇にはいる。成熟蛋白質のN末端アミノ酸配列は、シグナル配列切断部位決定法[特開平8-187100]を用いて容易に求めることが



[0014]

本発明のDNAには、上記蛋白質をコードするすべてのDNAが含まれる。このDNAは、化学合成による方法、cDNAクローニングによる方法などを用いて取得することができる。

[0015]

本発明のcDNAは、例えばヒト細胞由来cDNAライブラリーからクローン 化することができる。 c DNAはヒト細胞から抽出したポリ(A) *RNAを鋳 型として合成する。ヒト細胞としては、人体から手術などによって摘出されたも のでも培養細胞でも良い。cDNAは、岡山-Berg法 [Okayama, H and Berg, P., Mol. Cell. Biol. 2:161-1 70 (1982)]、Gubler-Hoffman法[Gubler, U. and Hoffman, J., Gene 25:263-269 (1983)] などいかなる方法を用いて合成してもよいが、完全長クローンを効率的に得る ためには、実施例にあげたようなキャッピング法 [Kato, S. . . Gene 150:243-250 (1994)] を用いることが望ましい 。また市販のヒトcDNAライブラリーを用いることもできる。cDNAライブ ラリーから本発明のcDNAをクローン化するには、本発明のcDNAの任意の 部分の塩基配列に基づいてオリゴヌクレオチドを合成し、これをプローブとして 用いて、公知の方法によりコロニーあるいはプラークハイブリダイゼーションに よるスクリーニングを行えばよい。また、目的とするcDNA断片の両末端にハ イブリダイズするオリゴヌクレオチドを合成し、これをプライマーとして用いて 、ヒト細胞から単離したmRNAからRT-PCR法により、本発明のcDNA 断片を調製することもできる。

[0016]

本発明のcDNAは、配列番号11から配列番号20で表される塩基配列あるいは配列番号21から配列番号30で表される塩基配列のいずれかを含むことを特徴とするものである。それぞれのクローン番号(HP番号)、cDNAクローンが得られた細胞、cDNAの全塩基数、コードしている蛋白質のアミノ酸残基数をそれぞれ表1にまとめて示した。

表1

配列番号	HP番号	細胞	塩基数	アミノ酸		
*		*		残基数		
1, 11, 21	HP01168	臍帯血	1789	266		
2, 12, 22	HP03303	肝臓	1 1 6 7	2 3 8		
3, 13, 23	HP03339	臍帯血	1796	3 3 1		
4, 14, 24	HP03342	臍帯血	1925	3 3 9		
5, 15, 25	HP03371	PMA-U937	1 1 2 5	3 2 6		
6, 16, 26	HP03373	臍帯血	1734	3 2 4		
7, 17, 27	HP03374	臍帯血	2064	153		
8, 18, 28	HP10354	胃癌	570	153		
9, 19, 29	HP10638	胃癌	1161	200		
10, 20, 30	HP10687	胸腺	8 2 3	189		

なお、配列番号11から配列番号30のいずれかに記載のcDNAの塩基配列 に基づいて合成したオリゴヌクレオチドプローブを用いて、本発明で用いたヒト 細胞株やヒト組織から作製したcDNAライブラリーをスクリーニングすること により、本発明のcDNAと同一のクローンを容易に得ることができる。

[0017]

一般にヒト遺伝子は個体差による多型が頻繁に認められる。従って配列番号1 1から配列番号30において、1又は複数個のヌクレオチドの付加、欠失および /又は他のヌクレオチドによる置換がなされているcDNAも本発明の範疇には いる。



同様に、これらの変更によって生じる、1又は複数個のアミノ酸の付加、欠失 および/又は他のアミノ酸による置換がなされている蛋白質も、配列番号1から 配列番号10で表されるアミノ酸配列を有するそれぞれの蛋白質の活性を有する 限り、本発明の範疇に入る。

[0019]

本発明のcDNAには、配列番号11から配列番号20で表される塩基配列あるいは配列番号21から配列番号30で表される塩基配列のいかなる部分塩基配列を含むcDNA断片(10bp以上)も含まれる。また、センス鎖およびアンチセンス鎖からなるDNA断片もこの範疇にはいる。これらのDNA断片は遺伝子診断用のプローブとして用いることができる。

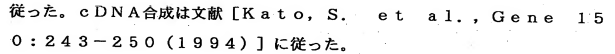
[0020]

本発明の抗体は、本発明の蛋白質を抗原として用いて動物を免役した後、血清から得ることができる。抗原としては本発明のアミノ酸配列に基づき化学合成したペプチドや、真核細胞や原核細胞で発現させた蛋白質を用いることができる。あるいは、上記の真核細胞用発現ベクターを注射や遺伝子銃によって、動物の筋肉や皮膚に導入した後、血清を採取することによって作製することができる[特開平7-313187]。動物としては、マウス、ラット、ウサギ、ヤギ、ニワトリなどが用いられる。免疫した動物の脾臓から採取したB細胞をミエローマと融合させてハイブリドーマを作製してやれば、本発明の蛋白質に対するモノクローナル抗体を産生することができる。

[0021]

【実施例】

次に実施例により発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの例に限定されるものではない。DNAの組換えに関する基本的な操作および酵素反応は、文献 ["Molecular Cloning. A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory、1989]に従った。制限酵素および各種修飾酵素は特に記載の無い場合宝酒造社製のものを用いた。各酵素反応の緩衝液組成、並びに反応条件は付属の説明書に



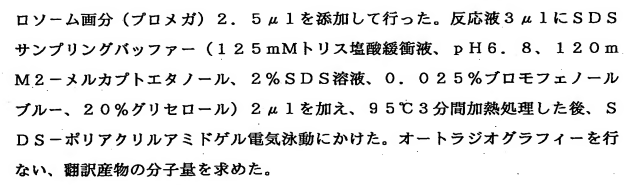
[0022]

(1) 疎水性ドメインを有する蛋白質をコードしているcDNAの選別

cDNAライブラリーとして、胃癌組織cDNAライブラリー(WO98/21328)を用いた。また、ホルボールエステルで刺激した組織球リンホーマ細胞株U937(ATCC CRL 1593)mRNA、ヒト胸腺mRNA(Clontech社製)、ヒト臍帯血mRNAから作製したcDNAライブラリーを用いた。個々のライブラリーから完全長cDNAクローンを選択し、その全塩基配列決定を行い、完全長cDNAクローンからなるホモ・プロテインcDNAバンクを構築した。ホモ・プロテインcDNAバンクに登録された完全長cDNAクローンがコードしている蛋白質について、KyteーDoolittleの方法[Kyte, J& Doolittle, R. F., J. Mol. Biol. 157:105-132(1982)]により、疎水性/親水性プロフィールを求め、疎水性ドメインの有無を調べた。コードしている蛋白質のアミノ酸配列中に分泌シグナルや膜貫通ドメインと思われる疎水的な領域があるクローンを候補クローンとして選別した。

[0023]

(2) インピトロ翻訳による蛋白質合成



[0024]

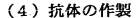
(3) COS7による発現

本発明の蛋白質の発現ベクターを有する大腸菌を100μg/m1アンピシリン含有2xYT培地2m1中で37℃2時間培養した後、ヘルパーファージM13KO7(50μ1)を添加し、37℃で一晩培養した。遠心によって分離した上澄からポリエチレングリコール沈殿によって一本鎖ファージ粒子を得た。これを100μ1の1mMトリスー0.1mMEDTA、pH8(TE)に懸濁した

[0025]

サル腎臓由来培養細胞COS7は、10%ウシ胎児血清を含むダルベッコ改変イーグル(DMEM)培地中、5%CO2存在下、37℃で培養した。1×10⁵個のCOS7細胞を6穴プレート(ヌンク社、穴の直径3cm)に植え、5%CO2存在下、37℃で22時間培養した。培地除去後、リン酸緩衝液で細胞表面を洗浄し、さらに50mMトリス塩酸(pH7.5)を含むDMEM(TDMEM)で再度洗浄した。この細胞に一本鎖ファージ懸濁液1μ1、DMEM培地0.6m1、TRANSFECTATM(IBF社)3μ1を懸濁したものを添加し、5%CO2存在下、37℃で3時間培養した。サンプル液を除去後、TDMEMで細胞表面を洗浄し、10%ウシ胎児血清含有DMEMを1穴あたり2m1加え、5%CO2存在下、37℃にて2日間培養した。培地を[³⁵S]システインあるいは[³⁵S]メチオニンを含む培地に交換した後、1時間培養した。遠心分離によって、培地と細胞を分けたあと、培地画分と細胞膜画分の蛋白質をSDS-PAGEにかけた。

[0026]



本発明のc DNAを有するプラスミドベクターを $2\mu g/\mu 1$ になるようリン酸 緩衝液(PBS:145 m M N a C1、2.68 m M K C1、 $8.09 m M N a 2 H PO_4$ 、 $2 m M K H_2 PO_4$ 、p H 7.2)に溶解した。マウス(I C R系統)3 匹の左右の大腿四頭筋に、先に調製したプラスミドのPBS溶液 $25 \mu 1$ づつ計 $50 \mu 1$ を26ゲージの注射針を用いて注射した。同様の注射を一週間おきに1か月間続けた後、採血を行なった。採血した血液は4℃で一晩保存し、血液を凝固させた後、8,000 x gで5分間遠心し、上澄をとった。この上澄に $Na N_3$ を0.01%になるように添加し、4℃で保存した。抗体の産生は、該当するベクターを導入したCOS7細胞の免疫染色や、細胞ライセートあるいは分泌産物を用いたウエスタンブロッティングにより確認した。

[0027]

(5) クローン例

<HP01168>(配列番号1、11、21)

ヒト臍帯血cDNAライブラリーから得られたクローンHPO1168のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、169bpの5、非翻訳領域、801bpのORF、819bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは266アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、一個の推定膜貫通ドメインが存在した。図1にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量30、318より大きい40kDaの翻訳産物が生成した。

[0028]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、マウスE25B蛋白質 (GenBankアクセション番号U76253)と類似性を有していた。表2に、本発明のヒト蛋白質 (HP) とマウスE25B蛋白質 (MM) のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、95.5%の相同性を有していた。

表 2

HP	MVKVTFNSALAQKEAKKDEPKSGEEAL I IPPDAVAVDCKDPDDVVPVGQRRAWCWCMCFG

MM	MVKVTFNSALAQKEAKKDEPKSSEEALIVPPDAVAVDCKDPGDVVPVGQRRAWCWCMCFG
HP	LAFMLAGVILGGAYLYKYFALQPDDVYYCGIKYIKDDVILNEPSADAPAALYQTIEENIK

MM	LAFMLAGVILGGAYLYKYFALQPDDVYYCGLKYIKDDVILNEPSADAPAARYQTIEENIK
ĦР	IFEEEEVEFISVPVPEFADSDPANIVHDFNKKLTAYLDLNLDKCYVIPLNTSIVMPPRNL
	****.**********************************
MM	IFEEDAVEFISVPVPEFADSDPANIVHDFNKKLTAYLDLNLDKCYVIPLNTSIVMPPKNL
HP	LELLINIKAGTYLPQSYLIHEHMVITDRIENIDHLGFFIYRLCHDKETYKLQRRETIKGI

· MM	LELLINIKAGTYLPQSYLIHEHMVITDRIENVDNLGFFIYRLCHDKETYKLQRRETIRGI

нP	OKREASNCFA I RHFENKFA VETLICS
***	*****************
VV	
MM	QKREASNCFTIRHFENKFAVETLICS

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA442305)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0029]

<HP03303>(配列番号2、12、22)

ヒト肝臓 c DNAライブラリーから得られたクローンHP03303の c DNAインサートの全塩基配列を決定したところ、186bpの5'非翻訳領域、7

17bpのORF、264bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは238アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、N末端に1個の膜質通ドメインが存在した。図2にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量27、141とほぼ同じ27kDaの翻訳産物が生成した。この際、ミクロソームを添加すると、糖鎖が付加されたと考えられる29kDaの産物が生成した。なお、この蛋白質のアミノ酸配列の中には、Nーグリコシレーションが起こる可能性がある部位が1箇所(29番目Asn-Phe-Thr)存在する。

[0030]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、 ヒト仮想蛋白質KIAA1007 (GenBankアクセション番号AB023 224) と類似性を有していた。本発明のヒト蛋白質の14番目からのC末端領 域が、ヒト仮想蛋白質KIAA1007の865番目からのC末端領域と完全に 一致した。

[0031]

<HP03339>(配列番号3、13、23)

ヒト臍帯血cDNAライブラリーから得られたクローンHPO33339のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、265bpの5、非翻訳領域、996bpのORF、535bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは331アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、N末端に一個の推定分泌シグナルが存在した。図3にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量35、822より大きい40kDaの翻訳産物が生成した。

[0032]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、マウスmindin (GenBankアクセション番号AF155196)と類似性を有していた。表3に、本発明のヒト蛋白質 (HP) とマウスmindin

(MM)のアミノ酸配列の比較を示す。-はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、86.4%の相同性を有していた。表3

ĦР	MENPSPAAALGKALCALLLATL GAAGQPLGGESICSARAPAKYSITFTGKWSQTAFPKQ
	** * * ********.*.****
MM	METHTSLRVNCWLTHTLALLSGVPAMPVDVDRMCTAPSTAKYRLTFTGQWTQTAFPKH
ĦР	YPLFRPPAQWSSLLGAAHSSDYSMWRKNQYVSNGLRDFAERGEAWALMKEIEAAGEALQS
	.***.*.*.*.****.*.*.*.*.*.*.*.**.**.**
MM	YPLYRPPAQWSPLIGVTHSSDYHLWQRNEYASNGVREFSERAEAWTLIKEVEAAGERIQS
ĦР	VHEVFSAPAVPSGTGQTSAELEVQRRHSLVSFVVRIVPSPDWFVGVDSLDLCDGDRWREQ
11.2	****** .****.* ****.**.*******.**.*
·MM	VYGLFSAPAVVAGTGHATTEFEVFARHSLLSFIVRIVPSPDWFIGVDSLNLCEGDHGKEN
1111	VIGH ON NVINOIGNMIID 271 MMCCDDI 2 VIII VI OFFI OFFI OFFI OFFI OFFI OFFI O
ПD	AALDLYPYDAGTDSGFTFSSPNFATIPQDTVTEITSSSPSHPANSFYYPRLKALPPIARV
ш	*.************************************
WW	ISLELYPYDAGTDSGFTFSSPNFETIPQDKVTQITSSFPSHPANSFYYPRLKHLPPIAKV
MM	12FEFILINWIN2RLL22LULFILL AND 1 ALI 2011 PHOLILL HTTP.
	THE DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF CACADETTI DOESE, ECCUCIO COCUCODI CT
ΗР	TLLRLRQSPRAFIPPAPVLPSRDNEIVD SASVPETPLDCEVSLWSSWGLCGGHCGRLGT
	.** .* .*
MM	SLTKIKNNQIFSLPIQPTQSNQIPSGNEIDGPLINTPLDCEVSVWSPWGLCKGQCGEKGV
HP	KSRTRYVRVQPANNGSPCPELEEEAECVPDNCV
	* ********.***. *.****
MM	KHRTRYIHMHPANNGAPCPSLEEKRLCIPDNCV

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AAO47125)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0033]

<HP03342>(配列番号4、14、24)

ヒト臍帯血cDNAライブラリーから得られたクローンHP03342のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、114bpの5、非翻訳領域、1020bpのORF、791bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは339アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、N末端に推定分泌シグナルと、一個の膜貫通ドメインが存在した。図4にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量36,952よりやや小さい34kDaの翻訳産物が生成した。

[0034]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、 線虫仮想蛋白質CET06D8.9 (GenBank蛋白質ID番号CAA88 972)と類似性を有していた。表4に、本発明のヒト蛋白質(HP)と線虫仮 想蛋白質CET06D8.9 (CE)のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャッ プを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似ア ミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、35.0%の相同性を有していた

表4

HP MAAACGPGAAGYCLLLGLHLFLLTAGPALGWNDPDRMLLRDVKALTLHYDRYTTSRRLD

CE MSNKGVAMISRFTTSFLLWMLLVFTVVFFETSAASDKVLLRDVSAITLHKGKMTTGRRVS

HP	PIPQLKCVGGTAGCDSYTPKVIQCQNKGWDGYDVQWECKTDLDIAYKFGKTVVSCEGYES
	*. ******.****.*.*.** **** ***** ******
CE	PTFQLKCVGGSAK GAFTPKVVQCANQGFDGSDVQWRCDADLPHDMEFGSISVSCEGYDY
•	
HP	SEDQYVLRGSCGLEYNLDY TELGLQKLKESGKQHGFASFSDY YYKWSSADSCNMSGLI
	.**.*.*******.*.* * * * *
CE	AEDPYILRGSCGLEYELEYNSASGNRSVSRKSSQDRWDQFATFVVVAFIAYIIYAMWTNR
ĦР	TIVVLLGIAFVVYKLFLSDGQYSPPPYSEYPPFSHRYQRFTNSAGPPPPGFKSEFTGPQN
CE	NQNP ESSGYTSGGSGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG
	*
ĦР	TGHGATSGFGSAFTGQQGYENSGPGFWTGLGTGGILGYLFGS NRAATPFSDSWYYPSYP
	.**. * . * .*.* . * .*.* .*
CE	GGGCQGSSSGGA SGSG ANNGGSFWTGASLGAIGGYLASSFLNNNNAYARPRYNRGF
ĦР	PSYPGTWNRAYSPLHGGSGSYSVCSNSDTKTRTASGYGGTRRR
	** .*.* * * ******
CE	FQDT GFS SSDSWS SPSTSSMRSSSGYGGTTRR

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号W02871)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0035]

<HP03371>(配列番号5、15、25)

ヒトリンホーマ細胞株U937cDNAライブラリーから得られたクローンH P03371のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、70bpの 5'非翻訳領域、981bpのORF、74bpの3'非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは326アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、2箇所の推定膜質通ドメインが存在した。図5にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量36,717よりやや大きい39kDaの翻訳産物が生成した。

[0036]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、マウスGSG1 (GenBank蛋白質ID番号BAA37087.1)と類似性を有していた。表5に、本発明のヒト蛋白質 (HP) とマウスGSG1 (MM) のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、71.5%の相同性を有していた。

表 5

HP PPAKR EILWLSLGTQITYI

MM PPAQRGEKGLLEFATLQGSCHPTLRFGGEWLMEKASLLHLPWGPVAKVFWLSLGAQTAYI

HP GLQFISFLLLLTDLLLTGNPACGLKLSAFAAVSSVLSGLLGMVAHMMYSQVFQATVNLGP

MM GLOLISFLLLLTDLLLTTNPGCGLKLSAFAAVSLVLSGLLGMVAHMLYSQVFQATANLGP

HP HHQCFPRRLSSAAPTVGPLTSYHQYHNQPIHSVSEGVDFYSELRNKGFQRGASQELKEAV

MM TTAVSFLLR

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA406443)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0037]

<HP03373>(配列番号6、16、26)

ヒト臍帯血cDNAライブラリーから得られたクローンHP03373のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、39bpの5、非翻訳領域、975bpのORF、720bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは324アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、6個の推定膜貫通ドメインが存在した。図6にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、高分子量の翻訳産物が生成した。

[0038]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、マウス膜蛋白質PFT27(SWISSPROTアクセション番号P52875)と類似性を有していた。表6に、本発明のヒト蛋白質(HP)とマウス膜蛋白質PFT27(MM)のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発

明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、90.1%の相同性を有していた。 表6

	CHENT CARRY AND A VIDA AVIDA CIDEDI CUDNICEDDADA ONI OPOPVAV
HP	MAAAAPGNGRASAPRLLLLFLVPLLWAPAAVRAGPDEDLSHRNKEPPAPAQQLQPQPVAV
	*****.*.*******.****.******.*****
	MAAAARGSGRAPTRRLLVLLLLQLLWAPAGVRAGPEEDLSHRNQEPPAPPSSCSPQPAAV
MM	MAAAAKGSGKAPIKKLLVLLLLQLLWAFAGVKAGI LEDLSHANQLI I HI I SSOSI QI MI
ΠD	QGPEPARVEKIFTPAAPVHTNKEDPATQTNLGFIHAFVAAISVIIVSELGDKTFFIAAIM
пг	
	** ****.** .**.************************
MM	QGLEPARAEKGLTPVAPVHTNKEDAAAQTNLGFIHAFVAAISVIIVSELGDKTFFIAAIM
HP	AMRYNRLTVLAGAMLALGLMTCLSVLFGYATTVIPRVYTYYVSTVLFAIFGIRMLREGLK

MM	AMRYNRLTVLAGAMLALALMTCLSVLFGYATTVIPRVYTYYVSTALFAIFGIRMLREGLK
-	
	MSPDEGQEELEEVQAELKKKDEEFQRTKLLNGPGDVETGTSITVPQKKWLHFISPIFVQA
HP	

w	MSPDEGQEELEEVQAELKKKDEEFQRTKLLNGP DVETGTSTAIPQKKWLHFISPIFVQA
HE	I NOI DEGGEEREE VANCEMENTE CONTRACTOR
HF	LTLTFLAEWGDRSQLTTIVLAAREDPYGVAVGGTVGHCLCTGLAVIGGRMIAQKISVRTV

M	1 LTLTFLAEWGDRSQLTTIVLAAREDPYGVAVGGTVGHCLCTGLAVIGGRMIAQKISVRTV
H	PTIIGGIVFLAFAFSALFISPDSGF

M	M TIIGGIVFLAFAFSALFISPESGF

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AI358154)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0039]

<HP03374>(配列番号7、17、27)

ヒト臍帯血cDNAライブラリーから得られたクローンHPO3374のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、97bpの5、非翻訳領域、462bpのORF、1505bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは153アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、1箇所の推定膜質通ドメインが存在した。図7にKyte-Doolittleの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量17、483よりやや大きい20kDaの翻訳産物が生成した。

[0040]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、分裂酵母仮想蛋白質 SPBC119.09c (GenBank蛋白質 ID番号CAA17924) と類似性を有していた。表7に、本発明のヒト蛋白質 (HP) と分裂酵母仮想蛋白質 SPBC119.09c (SP) のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、44.1%の相同性を有していた。

表 7

HP

MNVGTAHSEVNPNTRVMNSRGIWLSYVLAIGLLHIVLL

.* .* *. ... *. *...

SP MGSSSSRRRSSSLVTKVPKPTIDDRLDQGSATNYNSNWVNYKGAWVIHIVLIAALRLIFH

HP SIPFVSVPVVWTLTNLIHNMGMYIFLHTVKGTPFETPDQGKARLLTHWEQMDYGVQFTAS

SP AIPSVSRELAWILINLTYMAGSFIMFHWVTGTPFEFNGGAYDR LTMWEQLDEGNQYTPA

HP RKFLTITPIVLYFLTSFYTKYDQIHFVLNTVSLMSVLIPKLPQLHGVRIFGINKY

.* . **.*.... **.*. *..*. *****..* *****.*

SP RKYLLVLPIILFLMSTHYTHYNGWMFLVNIWALFMVLIPKLPAVHRKRIFGIQKLSLRDD

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA889229)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0041]

<HP10354>(配列番号8、18、28)

ヒト胃癌 c D N A ライブラリーから得られたクローンH P 1 0 3 5 4 の c D N A インサートの全塩基配列を決定したところ、2 7 b p の 5 非翻訳領域、4 6 2 b p の O R F、8 1 b p の 3 非翻訳領域からなる構造を有していた。O R F は 1 5 3 アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、1 箇所の推定膜貫通ドメインが存在した。図 8 に K y t e - D o o 1 i t t 1 e の方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、O R F から予想される分子量 1 7, 3 5 2 よりやや大きい 1 8 k D a の翻訳産物が生成した。

[0042]

本蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、分裂酵母仮想蛋白質 S P B C 1 1 9. 0 9 c (G e n B a n k 蛋白質 I D 番号 C A A 1 7 9 2 4) と類似性を有していた。表 8 に、本発明のヒト蛋白質 (H P) と分裂酵母仮想蛋白質 S P B C 1 1 9. 0 9 c (S P) のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、4 1. 9 %の相同性を有していた。

丰	Ω
æ	C

НР	MNVGTAHSEVNPNTRVMNSRGIWLSYVLAIGLLHIVLL
	.* .* * *. *
SP	MGSSSSRRRSSSLVTKVPKPTIDDRLDQGSATNYNSNWVNYKGAWVIHIVLIAALRLIFH
пр	SIPFVSVPVVWTLTNLIHNMGMYIFLHTVKGTPFETPDQGKARLLTHWEQMDYGVQFTAS
	** *******.
SP	AIPSVSRELAWTLTNLTYMAGSFIMFHWVTGTPFEFNGGAYDR LTMWEQLDEGNQYTPA
HP	RKFLTITPIVLYFLTSFYTKYDQIHFVLNTVSLMSVLIPKLPQLHGVRIFGINKY

SP RKYLLVLPIILFLMSTHYTHYNGWMFLVNIWALFMVLIPKLPAVHRKRIFGIQKLSLRDD

[0043]

本蛋白質は、本発明の蛋白質HP03374とも類似性を有していた。表9に、本蛋白質(HP)とHP03374(HS)のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、*は本発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. は本発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域において、81.0%の相同性を有していた。

表9

HS YIFLHTVKGTPFETPDQGKARLLTHWEQMDYGVQFTASRKFLTITPIVLYFLTSFYTKYD

HP AAHFLINTASLLSVLLPKLPQFHGVRVFGINKY

. **. **. *. ****. ****. ****

HS QIHFVLNTVSLMSVLIPKLPQLHGVRIFGINKY

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA179187)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0044]

<HP10638>(配列番号9、19、29)

ヒト胃癌 c DN Aライブラリーから得られたクローンHP10638の c DN Aインサートの全塩基配列を決定したところ、277bpの5、非翻訳領域、603bpのORF、281bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた。ORFは200アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、少なくとも1箇所の推定膜貫通ドメインが存在した。図9にKyte-Doo1itt1eの方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量22,751とほぼ同じ23kDaの翻訳産物が生成した。

[0045]

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号N36033)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0046]

<HP10687> (配列番号10、20、30)

ヒト胸線cDNAライブラリーから得られたクローンHP10687のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、57bpの5、非翻訳領域、57

○ b p の O R F、196 b p の 3'非翻訳領域からなる構造を有していた。 O R F は 189 アミノ酸残基からなる蛋白質をコードしており、N 末端に分泌シグナルが存在した。 図 10 に K y t e − D o o 1 i t t 1 e の方法で求めた本蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す。インビトロ翻訳の結果、O R F から予想される分子量 20,681 よりやや大きい 23 k D a の翻訳産物が生成した。 この際、ミクロソームを添加すると、 21 k D a の産物が生成した。 分泌シグナル配列切断部位予測法である (−3、−1) 規則を適用すると、成熟蛋白質は 23番目のアスパラギン酸から始まると予想される。

[0047]

また、本cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA215334)が登録されていたが、部分配列なので本発明の蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

[0048]

【発明の効果】

本発明は疎水性ドメインを有するヒト蛋白質、それをコードしているDNA、このDNAの発現ベクター、およびこのDNAを発現させた真核細胞を提供する。本発明の蛋白質は、いずれも分泌されるかあるいは細胞膜に存在するので、細胞の増殖や分化を制御している蛋白質と考えられる。したがって、本発明の蛋白質は、細胞の増殖や分化の制御に関わる制癌剤などの医薬品として、あるいはこの蛋白質に対する抗体を作製するための抗原として用いることができる。本発明のDNAは、遺伝子診断用プローブや遺伝子治療用遺伝子源として用いることができる。また、このDNAを用いることにより、この蛋白質を大量に発現することができる。これら遺伝子を導入してこの蛋白質を発現させた細胞は、対応するレセプターやリガンドの検出、新しい低分子医薬のスクリーニングなどに利用できる。本発明の抗体は、本発明の蛋白質の検出、定量、精製などに利用できる。

[0049]

【配列表】

<110> Sagami Chemical Research Center,

Protegene Inc.

<120> Human proteins having hydrophobic domains and DNAs encoding these proteins

<130> S018205

<160> 30

[0050]

<210> 1

<211> 266

<212> PRT

(213) Homo sapience

<400> 1

Met Val Lys Val Thr Phe Asn Ser Ala Leu Ala Gln Lys Glu Ala Lys

1 5 10

Lys Asp Glu Pro Lys Ser Gly Glu Glu Ala Leu Ile Ile Pro Pro Asp

20 25

Ala Val Ala Val Asp Cys Lys Asp Pro Asp Asp Val Val Pro Val Gly

35 40 45

Gln Arg Arg Ala Trp Cys Trp Cys Met Cys Phe Gly Leu Ala Phe Met

50 55 60

Leu Ala Gly Val Ile Leu Gly Gly Ala Tyr Leu Tyr Lys Tyr Phe Ala

65 70 75 80

Leu Gln Pro Asp Asp Val Tyr Tyr Cys Gly Ile Lys Tyr Ile Lys Asp

85 90 99

Asp Val Ile Leu Asn Glu Pro Ser Ala Asp Ala Pro Ala Ala Leu Tyr

100 105 110

Gln Thr Ile Glu Glu Asn Ile Lys Ile Phe Glu Glu Glu Glu Val Glu

115 120 125

Phe Ile Ser Val Pro Val Pro Glu Phe Ala Asp Ser Asp Pro Ala Asn

130 135 140

Ile Val His Asp Phe Asn Lys Lys Leu Thr Ala Tyr Leu Asp Leu Asn 155 160 145 150 Leu Asp Lys Cys Tyr Val Ile Pro Leu Asn Thr Ser Ile Val Met Pro 170 175 165 Pro Arg Asn Leu Leu Glu Leu Leu Ile Asn Ile Lys Ala Gly Thr Tyr 190 185 180 Leu Pro Gln Ser Tyr Leu Ile His Glu His Met Val Ile Thr Asp Arg 205 200 195 Ile Glu Asn Ile Asp His Leu Gly Phe Phe Ile Tyr Arg Leu Cys His 220 215 210 Asp Lys Glu Thr Tyr Lys Leu Gln Arg Arg Glu Thr Ile Lys Gly Ile 235 230 225 Gln Lys Arg Glu Ala Ser Asn Cys Phe Ala Ile Arg His Phe Glu Asn 255 250 245 Lys Phe Ala Val Glu Thr Leu Ile Cys Ser 260 265

[0051]

<210> 2

<211> 238

<212> PRT

<213> Homo sapience

<400> 2

Met Ile Leu Leu Val Ile Leu Ala Phe Tyr Leu Trp Gln Val Asp Met

1 5 10 15

Leu Ser Glu Ile Asn Ile Ala Pro Arg Ile Leu Thr Asn Phe Thr Gly
20 25 30

Val Met Pro Pro Gln Phe Lys Lys Asp Leu Asp Ser Tyr Leu Lys Thr

35 40 45

特平11-178065

Arg Ser Pro Val Thr Phe Leu Ser Asp Leu Arg Ser Asn Leu Gln Val Ser Asn Glu Pro Gly Asn Arg Tyr Asn Leu Gln Leu Ile Asn Ala Leu Val Leu Tyr Val Gly Thr Gln Ala Ile Ala His Ile His Asn Lys Gly Ser Thr Pro Ser Met Ser Thr Ile Thr His Ser Ala His Met Asp Ile Phe Gln Asn Leu Ala Val Asp Leu Asp Thr Glu Gly Arg Tyr Leu Phe Leu Asn Ala Ile Ala Asn Gln Leu Arg Tyr Pro Asn Ser His Thr His Tyr Phe Ser Cys Thr Met Leu Tyr Leu Phe Ala Glu Ala Asn Thr Glu Ala Ile Gln Glu Gln Ile Thr Arg Val Leu Leu Glu Arg Leu Ile Val Asn Arg Pro His Pro Trp Gly Leu Leu Ile Thr Phe Ile Glu Leu Ile Lys Asn Pro Ala Phe Lys Phe Trp Asn His Glu Phe Val His Cys Ala Pro Glu Ile Glu Lys Leu Phe Gln Ser Val Ala Gln Cys Cys Met Gly Gln Lys Gln Ala Gln Gln Val Met Glu Gly Thr Gly Ala Ser

[0052]

<210> 3

⟨211⟩ 331

<212> PRT

<213> Homo sapience <400> 3 Met Glu Asn Pro Ser Pro Ala Ala Leu Gly Lys Ala Leu Cys Ala Leu Leu Leu Ala Thr Leu Gly Ala Ala Gly Gln Pro Leu Gly Gly Glu Ser Ile Cys Ser Ala Arg Ala Pro Ala Lys Tyr Ser Ile Thr Phe Thr Gly Lys Trp Ser Gln Thr Ala Phe Pro Lys Gln Tyr Pro Leu Phe Arg Pro Pro Ala Gln Trp Ser Ser Leu Leu Gly Ala Ala His Ser Ser Asp 5 Tyr Ser Met Trp Arg Lys Asn Gln Tyr Val Ser Asn Gly Leu Arg Asp Phe Ala Glu Arg Gly Glu Ala Trp Ala Leu Met Lys Glu Ile Glu Ala Ala Gly Glu Ala Leu Gln Ser Val His Glu Val Phe Ser Ala Pro Ala Val Pro Ser Gly Thr Gly Gln Thr Ser Ala Glu Leu Glu Val Gln Arg Arg His Ser Leu Val Ser Phe Val Val Arg Ile Val Pro Ser Pro Asp Trp Phe Val Gly Val Asp Ser Leu Asp Leu Cys Asp Gly Asp Arg Trp Arg Glu Gln Ala Ala Leu Asp Leu Tyr Pro Tyr Asp Ala Gly Thr Asp Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Pro Asn Phe Ala Thr Ile Pro Gln Asp

Thr Val Thr Glu Ile Thr Ser Ser Ser Pro Ser His Pro Ala Asn Ser

Phe Tyr Tyr Pro Arg Leu Lys Ala Leu Pro Pro Ile Ala Arg Val Thr Leu Leu Arg Leu Arg Gln Ser Pro Arg Ala Phe Ile Pro Pro Ala Pro Val Leu Pro Ser Arg Asp Asn Glu Ile Val Asp Ser Ala Ser Val Pro Glu Thr Pro Leu Asp Cys Glu Val Ser Leu Trp Ser Ser Trp Gly Leu Cys Gly Gly His Cys Gly Arg Leu Gly Thr Lys Ser Arg Thr Arg Tyr Val Arg Val Gln Pro Ala Asn Asn Gly Ser Pro Cys Pro Glu Leu Glu Glu Glu Ala Glu Cys Val Pro Asp Asn Cys Val [0053] <210> 4 <211> 339 <212> PRT <213> Homo sapience <400> 4 Met Ala Ala Cys Gly Pro Gly Ala Ala Gly Tyr Cys Leu Leu Leu . 1 Gly Leu His Leu Phe Leu Leu Thr Ala Gly Pro Ala Leu Gly Trp Asn

Asp Pro Asp Arg Met Leu Leu Arg Asp Val Lys Ala Leu Thr Leu His

Tyr Asp Arg Tyr Thr Thr Ser Arg Arg Leu Asp Pro Ile Pro Gln Leu

		50					55					60				
	Lys	Cys	Val	Gly	Gly	Thr	Ala	Gly	Cys	Asp	Ser	Tyr	Thr	Pro	Lys	Val
	65					70		•			7 5	•	o -			80
11.4.1	Ile	Gln	Cys	Gln	Asn	Lys	Gly	Trp	Asp	Gly	Tyr	Asp	Val	Gln	Trp	Glu
					85					90			:		95	
	Cys	Lys	Thr	Asp	Leu	Asp	Ile	Ala	Tyr	Lys	Phe	Gly	Lys	Thr	Val	Val
		·		100		•	. *		105			•		110		
	Ser	Cys	Glu	Gly	Tyr	Glu	Ser	Ser	Glu	Asp	G1n	Tyr	Val	Leu	Arg	Gly
	•		115		•			120		·			125			7
	Ser	Cys	Gly	Leu	Glu	Tyr	Asn	Leu	Asp	Tyr	Thr	Glu	Leu	Gly	Leu	Gln
		130					135					140			٠	
	Lys	Leu	Lys	Glu	Ser	Gly	Lys	Gln	His	Gly	Phe	Ala	Ser	Phe	Ser	Asp
	145	* .				150 ⁻					155					160
	Tyr	Tyr	Tyr	Lys	Trp	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Cys	Asn	Met	Ser	Gly	Leu
					165				•	170				*	175	·
	Ile	Thr	Ile	Val	Val	Leu	Leu	Gly	Ile	Ala	Phe	Val	Val	Tyr	Lys	Leu
	•			180					185				=	190		
	Phe	Leu	Ser	Asp	Gly	Gln	Tyr	Ser	Pro	Pro	Pro	Tyr	Ser	Glu	Tyr	Pro
			195					200		·		:	205		1	
	Pro	Phe	Ser	His	Arg	Tyr	Gln	Arg	Phe	Thr	Asn	Ser	Ala	Gly	Pro	Pro
		210					215					220				
	Pro	Pro	Gly	Phe	Lys	Ser	Glu	Phe	Thr	Gly	Pro	Gln	Asn	Thr	Gly	His
	225	•				230					235					240
	Gly	Ala	Thr	Ser	Gly	Phe	G1 y	Ser	Ala	Phe	Thr	Gly	Gln	Gln	Gly	Tyr
					245					250					255	
	Glu	Asn	Ser	Gly	Pro	Gly	Phe	Trp	Thr	Gly	Leu	Gly	Thr	Gly	Gly	Ile
				260					265					270		
	Leu	Gly	Tyr	Leu	Phe	Gly	Ser	Asn	Arg	Ala	Ala	Thr	Pro	Phe	Ser	Asp
			275					280					285			

 Ser
 Trp
 Tyr
 Tyr
 Pro
 Ser
 Tyr
 Pro
 Pro
 Ser
 Tyr
 Pro
 Asn

 290
 295
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 300
 3

Arg Arg Arg

[0054]

<210> 5
<211> 326
<212> PRT

<213> Homo sapience

<400> 5

Met Ala Lys Met Glu Leu Ser Lys Ala Phe Ser Gly Gln Arg Thr Leu

1 5 10 15

Leu Ser Ala Ile Leu Ser Met Leu Ser Leu Ser Phe Ser Thr Thr Ser
20 25 30

Leu Leu Ser Asn Tyr Trp Phe Val Gly Thr Gln Lys Val Pro Lys Pro
35 40 45

Leu Cys Glu Lys Gly Leu Ala Ala Lys Cys Phe Asp Met Pro Val Ser 50 55 60

Leu Asp Gly Asp Thr Asn Thr Ser Thr Gln Glu Val Val Gln Tyr Asn 65 70 75 80

Trp Glu Thr Gly Asp Asp Arg Phe Ser Phe Arg Ser Phe Arg Ser Gly
85 90 95

Met Trp Leu Ser Cys Glu Glu Thr Val Glu Glu Pro Gly Glu Arg Cys
100 105 110

Arg Ser Phe Ile Glu Leu Thr Pro Pro Ala Lys Arg Glu Ile Leu Trp

		115					120					125			
Leu	Ser	Leu	Gly	Thr	Gln	Ile	Thr	Tyr	Ile	Gly	Leu	Gln	Phe	He	Sei
	130					135		•			140				
Phe	Leu	Leu	Leu	Leu	Thr	Asp	Leu	Leu	Leu	Thr	Gly	Asn	Pro	Ala	Cys
145					150					155					160
Gly	Leu	Lys	Leu	Ser	Ala	Phe	Ala	Ala	Val	Ser	Ser	Val	Leu	Ser	Gly
٠.				165	,				170					175	
Leu	Leu	Gly	Met	Val	Ala	His	Met	Met	Tyr	Ser	Gln	Val	Phe	Gln	Ala
			180					185			•		190		
Thr	Val	Asn	Leu	Gly	Pro	Glu	Asp	Trp	Arg	Pro	His	Val	Trp	Asn	Tyr
		195					200					205		•	
Gly	Trp	Ala	Phe	Tyr	Met	Ala	Trp	Leu	Ser	Phe	Thr	Cys	Cys	Met	Ala
	210					215					220			. •	
Ser	Ala	Val	Thr	Thr	Phe	Asn	Thr	Tyr	Thr	Arg	Met	Val	Leu	Glu	Phe
225					230	٠		.•		235					240
Lys	Cys	Lys	His	Ser	Lys	Ser	Phe	Lys	Glu	Asn	Pro	Asn	Cys	Leu	Pro
				245					250	:	1			255	
His	His	His	Gln	Cys	Phe	Pro	Arg	Arg	Leu	Ser	Ser	Ala	Ala	Pro	Thr
٠.			260					265					270		
Val	Gly	Pro	Leu	Thr	Ser	Tyr	His	Gln	Tyr	His	Asn	Gln	Pro	Ile	His
		275					280	:				285			
Ser	Val	Ser	Glu	Gly	Val	Asp	Phe	Tyr	Ser	Glu		Arg	Asn	Lys	Gly
	290					295	•				300				
Phe	Gln	Arg	Gly	Ala	Ser	Gln	Glu	Leu	Lys	Glu	Ala	Val	Arg	Ser	
305					310	•				315					320
Val	Glu	Glu	Glu	Gln	Cys										
				325											

[0055]

<210> 6 <211> 324 <212> PRT <213> Homo sapience <400> 6 Met Ala Ala Ala Pro Gly Asn Gly Arg Ala Ser Ala Pro Arg Leu Leu Leu Phe Leu Val Pro Leu Leu Trp Ala Pro Ala Ala Val Arg Ala Gly Pro Asp Glu Asp Leu Ser His Arg Asn Lys Glu Pro Pro Ala Pro Ala Gln Gln Leu Gln Pro Gln Pro Val Ala Val Gln Gly Pro Glu Pro Ala Arg Val Glu Lys Ile Phe Thr Pro Ala Ala Pro Val His Thr Asn Lys Glu Asp Pro Ala Thr Gln Thr Asn Leu Gly Phe Ile His Ala Phe Val Ala Ala Ile Ser Val Ile Ile Val Ser Glu Leu Gly Asp Lys Thr Phe Phe Ile Ala Ala Ile Met Ala Met Arg Tyr Asn Arg Leu Thr Val Leu Ala Gly Ala Met Leu Ala Leu Gly Leu Met Thr Cys Leu Ser Val Leu Phe Gly Tyr Ala Thr Thr Val Ile Pro Arg Val Tyr Thr Tyr Tyr Val Ser Thr Val Leu Phe Ala Ile Phe Gly Ile Arg Met Leu Arg

Glu Gly Leu Lys Met Ser Pro Asp Glu Gly Gln Glu Glu Leu Glu Glu

Val Gln Ala Glu Leu Lys Lys Lys Asp Glu Glu Phe Gln Arg Thr Lys Leu Leu Asn Gly Pro Gly Asp Val Glu Thr Gly Thr Ser Ile Thr Val Pro Gln Lys Lys Trp Leu His Phe Ile Ser Pro Ile Phe Val Gln Ala Leu Thr Leu Thr Phe Leu Ala Glu Trp Gly Asp Arg Ser Gln Leu Thr . Thr Ile Val Leu Ala Ala Arg Glu Asp Pro Tyr Gly Val Ala Val Gly Gly Thr Val Gly His Cys Leu Cys Thr Gly Leu Ala Val Ile Gly Gly Arg Met Ile Ala Gln Lys Ile Ser Val Arg Thr Val Thr Ile Ile Gly Gly Ile Val Phe Leu Ala Phe Ala Phe Ser Ala Leu Phe Ile Ser Pro Asp Ser Gly Phe [0056] <210> 7

<211> 153

<212> PRT

(213) Homo sapience

<400> 7

Met Asn Val Gly Thr Ala His Ser Glu Val Asn Pro Asn Thr Arg Val

Met Asn Ser Arg Gly Ile Trp Leu Ser Tyr Val Leu Ala Ile Gly Leu

Leu His Ile Val Leu Leu Ser Ile Pro Phe Val Ser Val Pro Val Val

45 40 35 Trp Thr Leu Thr Asn Leu Ile His Asn Met Gly Met Tyr Ile Phe Leu 60 55 50 His Thr Val Lys Gly Thr Pro Phe Glu Thr Pro Asp Gln Gly Lys Ala 75 70 65 Arg Leu Leu Thr His Trp Glu Gln Met Asp Tyr Gly Val Gln Phe Thr 95 85 Ala Ser Arg Lys Phe Leu Thr Ile Thr Pro Ile Val Leu Tyr Phe Leu 110 105 100 Thr Ser Phe Tyr Thr Lys Tyr Asp Gln Ile His Phe Val Leu Asn Thr 125 120 115 Val Ser Leu Met Ser Val Leu Ile Pro Lys Leu Pro Gln Leu His Gly 140 135 130 Val Arg Ile Phe Gly Ile Asn Lys Tyr 150 145 <210> 8 **<211> 153** <212> PRT (213) Homo sapience <400> 8 Met Asn Val Gly Val Ala His Ser Glu Val Asn Pro Asn Thr Arg Val 15 . 10 **5** . Met Asn Ser Arg Gly Ile Trp Leu Ala Tyr Ile Ile Leu Val Gly Leu 30 25 20

Leu His Met Val Leu Leu Ser Ile Pro Phe Phe Ser Ile Pro Val Val

Trp Thr Leu Thr Asn Val Ile His Asn Leu Ala Thr Tyr Val Phe Leu

40

35

45

60 55 50 His Thr Val Lys Gly Thr Pro Phe Glu Thr Pro Asp Gln Gly Lys Ala 75 65 70 Arg Leu Leu Thr His Trp Glu Gln Met Asp Tyr Gly Leu Gln Phe Thr 85 90 95 Ser Ser Arg Lys Phe Leu Ser Ile Ser Pro Ile Val Leu Tyr Leu Leu 105 110 100 Ala Ser Phe Tyr Thr Lys Tyr Asp Ala Ala His Phe Leu Ile Asn Thr 125 120 115 Ala Ser Leu Leu Ser Val Leu Leu Pro Lys Leu Pro Gln Phe His Gly 140 135 130 Val Arg Val Phe Gly Ile Asn Lys Tyr 150 145 [0057] <210> 9

<211> 200

<212> PRT

<213> Homo sapience

<400> 9

Met Ala Ala Ser Met His Gly Gln Pro Ser Pro Ser Leu Glu Asp Ala

1 5

10

15

Lys Leu Arg Arg Pro Met Val Ile Glu Ile Ile Glu Lys Asn Phe Asp

20 25 30

Tyr Leu Arg Lys Glu Met Thr Gln Asn Ile Tyr Gln Met Ala Thr Phe

35 40 45

Gly Thr Thr Ala Gly Phe Ser Gly Ile Phe Ser Asn Phe Leu Phe Arg

50 55 60

Arg Cys Phe Lys Val Lys His Asp Ala Leu Lys Thr Tyr Ala Ser Leu

70

75

80

65 Ala Thr Leu Pro Phe Leu Ser Thr Val Val Thr Asp Lys Leu Phe Val 90 85 Ile Asp Ala Leu Tyr Ser Asp Asn Ile Ser Lys Glu Asn Cys Val Phe 110 105 100 Arg Ser Ser Leu Ile Gly Ile Val Cys Gly Val Phe Tyr Pro Ser Ser 125 120 115 Leu Ala Phe Thr Lys Asn Gly Arg Leu Ala Thr Lys Tyr His Thr Val 135 130 Pro Leu Pro Pro Lys Gly Arg Val Leu Ile His Trp Met Thr Leu Cys 155 150 145 Gln Thr Gln Met Lys Leu Met Ala Ile Pro Leu Val Phe Gln Ile Met 170 165 Phe Gly Ile Leu Asn Gly Leu Tyr His Tyr Ala Val Phe Glu Glu Thr 190 185 180 Leu Glu Lys Thr Ile His Glu Glu 200 195 [0058] <210> 10 <211> 189 <212> PRT (213) Homo sapience <400> 10 Met Arg Leu Ser Leu Pro Leu Leu Leu Leu Leu Gly Ala Trp Ala 15 10 5 Ile Pro Gly Gly Leu Gly Asp Arg Ala Pro Leu Thr Ala Thr Ala Pro 30 25 20 Gln Leu Asp Asp Glu Glu Met Tyr Ser Ala His Met Pro Ala His Leu

45

35 40
Cys Asp Ala Cys Arg Ala Val Ala Tyr Gln

Arg Cys Asp Ala Cys Arg Ala Val Ala Tyr Gln Met Trp Gln Asn Leu
50 55 60

Ala Lys Ala Glu Thr Lys Leu His Thr Ser Asn Ser Gly Gly Arg Arg
65 70 75 80

Glu Leu Ser Glu Leu Val Tyr Thr Asp Val Leu Asp Arg Ser Cys Ser

85 90 95

Arg Asn Trp Gln Asp Tyr Gly Val Arg Glu Val Asp Gln Val Lys Arg

100 105 110

Leu Thr Gly Pro Gly Leu Ser Glu Gly Pro Glu Pro Ser Ile Ser Val

Met Val Thr Gly Gly Pro Trp Pro Thr Arg Leu Ser Arg Thr Cys Leu
130 135 140

His Tyr Leu Gly Glu Phe Gly Glu Asp Gln Ile Tyr Glu Ala His Gln
145 150 155 160

Gln Gly Arg Gly Ala Leu Glu Ala Leu Leu Cys Gly Gly Pro Gln Gly
165 170 175

Ala Cys Ser Glu Lys Val Ser Ala Thr Arg Glu Glu Leu
180 185

[0059]

<210> 11

(211) 798

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 11

atggtgaagg tgacgttcaa ctccgctctg gcccagaagg aggccaagaa ggacgagccc 60 aagagcggcg aggaggcgct catcatcccc cccgacgccg tcgcggtgga ctgcaaggac 120

ccagatgatg tggtaccagt tggccaaaga agagcctggt gttggtgcat gtgctttgga 180 ctagcattta tgcttgcagg tgttattcta ggaggagcat acttgtacaa atattttgca 240 cttcaaccag atgacgtgta ctactgtgga ataaagtaca tcaaagatga tgtcatctta 300 aatgagccct ctgcagatgc cccagctgct ctctaccaga caattgaaga aaatattaaa 360 atctttgaag aagaagaagt tgaatttatc agtgtgcctg tcccagagtt tgcagatagt 420 gatcctgcca acattgttca tgactttaac aagaaactta cagcctattt agatcttaac 480 ctggataagt gctatgtgat ccctctgaac acttccattg ttatgccacc cagaaaccta 540 ctggagttac ttattaacat caaggctgga acctatttgc ctcagtccta tctgattcat 600 gagcacatgg ttattactga tcgcattgaa aacattgatc acctgggttt ctttatttat 660 cgactgtgtc atgacaagga aacttacaaa ctgcaacgca gagaaactat taaaggtatt 720 cagaaacgtg aagccagcaa ttgtttcgca attcggcatt ttgaaaacaa atttgccgtg 780 gaaactttaa tttgttct 798

[0060]

⟨210⟩ 12

<211> 714

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 12

atgattctgc ttgtgattct tgcattttat ctgtggcagg tggacatgtt gagtgaaatt aacattgctc cccggattct caccaatttc actggagtaa tgccacctca gttcaaaaag 120 gattiggatt cctatcttaa aactcgatca ccagtcactt tcctgtctga tctgcgcagc 180 aacctacagg tatccaatga acctgggaat cgctacaacc tccagctcat caatgcactg 240 gtgctctatg tcgggactca ggccattgcg cacatccaca acaagggcag cacaccttca 300 atgagcacca teacteacte ageacacatg gatatettee agaatttgge tgtggaettg 360 gacactgagg gtcgctatct ctttttgaat gcaattgcaa atcagctccg gtacccaaat 420 agccacacte actactteag ttgcaccatg etgtacettt ttgcagagge caataeggaa 480 gccatccaag aacagatcac aagagttctc ttggaacggt tgattgtaaa taggccacat 540 ccttggggtc ttcttattac cttcattgag ctgattaaaa acccagcgtt taagttctgg 600 aaccatgaat tigtacactg tgccccagaa atcgaaaagt tattccagtc ggtcgcacag 660

tgctgcatgg gacagaagca ggcccagcaa gtaatggaag ggacaggtgc cagt

714

[0061]

<210> 13

<211> 993

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 13

atggaaaacc ccagcccggc cgccgccctg ggcaaggccc tctgcgctct cctcctggcc 60 120 acteteggeg cegeeggeea geetettggg ggagagteea tetgtteege cagageeeeg gccaaataca gcatcacctt cacgggcaag tggagccaga cggccttccc caagcagtac 180 240 ccctgttcc gccccctgc gcagtggtct tcgctgctgg gggccgcgca tagctccgac tacagcatgt ggaggaagaa ccagtacgtc agtaacgggc tgcgcgactt tgcggagcgc 300 ggcgaggcct gggcgctgat gaaggagatc gaggcggcgg gggaggcgct gcagagcgtg 360 cacgaggtgt tttcggcgcc cgccgtcccc agcggcaccg ggcagacgtc ggcggagctg 420 gaggtgcagc gcaggcactc gctggtctcg tttgtggtgc gcatcgtgcc cagccccgac 480 tggttcgtgg gcgtggacag cctggacctg tgcgacgggg accgttggcg ggaacaggcg 540 gcgctggacc tgtaccccta cgacgccggg acggacagcg gcttcacctt ctcctcccc 600 aacttegeea ecateeegea ggacaeggtg acegagataa egteeteete teecageeae 660 ccggccaact ccttctacta cccgcggctg aaggccctgc ctcccatcgc cagggtgaca 720 ctgctgcggc tgcgacagag ccccagggcc ttcatccctc ccgccccagt cctgcccagc 780 agggacaatg agattgtaga cagcgcctca gttccagaaa cgccgctgga ctgcgaggtc 840 tccctgtggt cgtcctgggg actgtgcgga ggccactgtg ggaggctcgg gaccaagagc 900 960 aggacteget aegteegggt ceageeegee aacaaeggga geeeetgeee egagetegaa 993 gaagaggetg agtgegteee tgataactge gte

[0062]

<210> 14

<211> 1017

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 14

atggccgcag cctgcgggcc gggagcggcc gggtactgct tgctcctcgg cttgcatttg tttctgctga ccgcgggccc tgccctgggc tggaacgacc ctgacagaat gttgctgcgg 120 gatgtaaaag ctcttaccct ccactatgac cgctatacca cctcccgcag gctggatccc 180 atcccacagt tgaaatgtgt tggaggcaca gctggttgtg attcttatac cccaaaagtc 240 atacagtgtc agaacaaagg ctgggatggg tatgatgtac agtgggaatg taagacggac ttagatattg catacaaatt tggaaaaact gtggtgagct gtgaaggcta tgagtcctct gaagaccagt atgtactaag aggttcttgt ggcttggagt ataatttaga ttatacagaa cttggcctgc agaaactgaa ggagtctgga aagcagcacg gctttgcctc tttctctgat 480 tattattata agtggtcctc ggcggattcc tgtaacatga gtggattgat taccatcgtg gtactccttg ggatcgcctt tgtagtctat aagctgttcc tgagtgacgg gcagtattct 600 cctccaccgt actctgagta tcctccattt tcccaccgtt accagagatt caccaactca 660 gcaggacctc ctccccagg ctttaagtct gagttcacag gaccacagaa tactggccat 720 ggtgcaactt ctggttttgg cagtgctttt acaggacaac aaggatatga aaattcagga 780 ccagggttct ggacaggctt gggaactggt ggaatactag gatatttgtt tggcagcaat 840 agagcggcaa caccettete agactegtgg tactaccegt cetatectee etectaccet 900 ggcacgtgga atagggctta ctcaccctt catggaggct cgggcagcta ttcggtatgt 960 tcaaactcag acacgaaaac cagaactgca tcaggatatg gtggtaccag gagacga 1017

[0063]

<210> 15

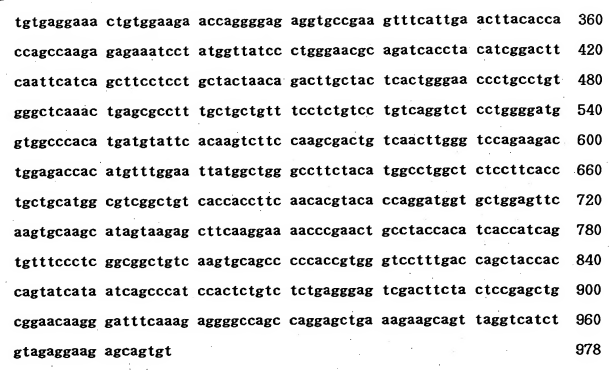
<211> 978

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 15

atggccaaga tggagctctc gaaggccttc tctggccagc ggacactcct atctgccatc 60 ctcagcatgc tatcactcag cttctccaca acatecetgc tcagcaacta ctggtttgtg 120 ggcacacaga aggtgcccaa gccctgtgc gagaaaggtc tggcagccaa gtgctttgac 180 atgccagtgt ccctggatgg agataccaac acatecaccc aggaggtggt acaatacaac 240 tgggagactg gggatgaccg gttctccttc cggagcttcc ggagtggcat gtggctatcc 300



[0064]

<210> 16

⟨211⟩ 972

<212> DNA

(213) Homo sapience

<400> 16

atggcggccg cggctccggg gaacggccgc gcatcggcgc cccggctgct tctgctcttt **60** · ctggttccgc tgctgtgggc cccggctgcg gtccgggccg gcccagatga agaccttagc caccggaaca aagaaccgcc ggcgccggcc cagcagctgc agccgcagcc tgtggctgtg 180 cagggccccg agccggcccg ggtcgagaaa atatttacac cagcagctcc agttcatacc 240 300 aataaagaag atcctgctac ccaaactaat ttgggattta tccatgcatt tgtcgctgcc atatcagtta ttattgtatc tgaattgggt gataagacat tttttatagc agccatcatg 360 420 gcaatgcgct ataaccgcct gaccgtgctg gctggtgcaa tgcttgcctt gggactaatg acatgcttgt cagttttgtt tggctatgcc accacagtca tccccagggt ctatacatac 480 tatgtttcaa ctgtattatt tgccattttt ggcattagaa tgcttcggga aggcttaaag 540 atgagccctg atgagggtca agaggaactg gaagaagttc aagctgaatt aaagaagaaa 600 gatgaagaat ttcaacgaac caaactttta aatggaccgg gagatgttga aacgggtaca 660

agcataacag tacctcagaa aaagtggttg cattttattt cacccatttt tgttcaagct 72	20
cttacattaa cattettage agaatggggt gategetete aactaactae aattgtattg 78	30
gcagctagag aggaccccta tggtgtagcc gtgggtggaa ctgtggggca ctgcctgtgc 84	40
gcagctagag aggaccccta iggigtageo gagaa-oo	00
acgggattgg cagtaattgg aggaagaatg atagcacaga aaatctctgt cagaactgtg 9	60
acaatcatag gaggcatcgt ttttttggcg tttgcatttt ctgcactatt tataagccct 9	72
gattctggtt tt	
[0065]	
<210> 17	· .
<211> 459	
<212> DNA	. :
<213> Homo sapience	
<400> 17	60
atgaatgtgg gcacagcgca cagcgaggtg aaccccaaca cgcgggtgat gaacagccgt	120
greatetage tetectacgt getggecate ggteteetee acategtget getgageate	180
contituding gigitocotigi ogiotiggaco otoacoaaco toaticacaa caligggoalig	240
tatatettee tgeacaeggt gaaggggaca ceetttgaga eeeeggacea gggcaaggeg	300
aggetgetaa eccaetggga geagatggat tatggggtee agtteaegge eteleggaag)
ttettgacca teacacceat egtgetgtae tteeteacca gettetacae taagtaegae	360
cagatccatt ttgtgctcaa caccgtgtcc ctgatgagcg tgcttatccc caagctgccc	420
cagetecaeg gagteeggat ttttggaate aataagtae	459
[0066]	
<210> 18	
<211> 459	
<212> DNA	
<213> Homo sapience	
Z400> 18	. (
atgaatgtgg gggtggcaca cagcgaagta aaccccaaca cccgagtgat gaatagccga	60
ggcatctggc tggcctacat catcttggta ggattgctgc atatggttct actcagcatc	120
ggoutouggo too	180

cccttcttca gcattcctgt tgtctggacc ctgaccaacg tcatccataa cctggctacg 180

tatgtettee tteataegst gaaagggaca eeetttgaga eteetgaeea aggaaagget 240 eggetaetga eacaetggga geaaatggae tatgggetee agtttaeete tteeegeaag 300 tteeteagea teteteetat tgtgetetat eteetggeea gettetatae eaagtatgat 360 getgegeaet teeteateaa eacageetea ttgetaagtg taetgetgee gaagttgeee 420 eagtteeatg gggttegtgt etttggeate aacaaatae 459

[0067]

<210> 19

<211> 600

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 19

atggcagcat ctatgcatgg tcagcccagt ccttctctag aagatgcaaa actcagaaga 60 ccaatggtca tagaaatcat agaaaaaaat tttgactatc ttagaaaaga aatgacacaa 120 aatatatatc aaatggcgac atttggaaca acagctggtt tctctggaat attctcaaac 180 ttcctgttca gacgctgctt caaggttaaa catgatgctt tgaagacata tgcatcattg 240 gctacacttc catttttgtc tactgttgtt actgacaagc tttttgtaat tgatgctttg 300 tattcagata atataagcaa ggaaaactgt gttttcagaa gctcactgat tggcatagtt 360 tgtggtgttt tctatcccag ttctttggct tttactaaaa atggacgcct ggcaaccaag 420 tatcataccg ttccactgcc accaaaagga agggttttaa tccattggat gacgctttgt 480 caaacacaaa tgaaattaat ggcgattcct ctagtctttc agattatgtt tggaatatta 540 aatggtetat accattatge agtatttgaa gagacacttg agaaaactat acatgaagag 600

[0068]

<210> 20

<211> 567

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 20

atgaggetgt cactgecact getgetgetg etgetgggag eetgggecat eeeagggge 60 eteggggaca gggegeeact cacageeaca geeecacaac tggatgatga ggagatgtae 120

tcagcccaca tgcccgctca cctgcgctgt gatgcctgca gagctgtggc ttaccagatg	180
teageceaca tgecegetea eetgegete e tggcaaaate tggcaaagge agagaceaaa etteatacet caaactetgg ggggeggegg tggcaaaate tggcaaagge agagaceaaa etteatacet caaactetgg ggggeggegg	240
tggcaaaatc tggcaaaggc agagacoud tggcaaaatc tggcaaaggc agagacoud gagctgagcg agttggtcta cacggatgtc ctggaccgga gctgctcccg gaactggcag gagctgagcg agttggtcta cacggatgtc ctggaccgga gctgctcccg gaactggcag	300
gagetgageg agttggteta caeggatgas gactaeggag ttegagaagt ggaceaagtg aaacgtetea caggeecagg acttagegag gactaeggag ttegagaagt ggaceaagtg aaacgtetea caggeetae caggetetee	360
gactacggag ttcgagaagt ggaccaugts gggccagagc caagcatcag cgtgatggtc acagggggcc cctggcctac caggctctcc gggccagagc caagcatcag cgtgatggtc acagggggcc cctggcctac caggctctcc	420
aggacatgtt tgcactactt gggggagttt ggagaagacc agatctatga agcccaccaa	480
aggacatgtt tgcactacti gggggacttt as caaggccgag gggctctgga ggcattgcta tgtgggggac cccagggggc ctgctcagag	540
	567
aaggtgtcag ccacaagaga agagctc	
[0069]	* *
<210> 21	·
<211> 1789	
<212> DNA	
(213) Homo sapience	
⟨220⟩	
<221> CDS	· . · · · ·
<222> (170)(970)	
(400) 21	g 60
(400) 21 gagateceta ecgeagtage egeetetgee geegeggage tteecgaace tetteagee gagateceta ecgeagtage egeetetgee geegeggage tteecgaace tetteagee	c 120
concern ctcccggage ccggccgtag aggctgcaat cgcagcogag ag	175
ccgcgccccg agcccgccgc cgcccttcga gggcgcccca ggccgcgcc atg gtg	
$oldsymbol{1}$	000
aag gtg acg ttc aac tcc gct ctg gcc cag aag gag gcc aag aag gac	223
Lys Val Thr Phe Asn Ser Ala Leu Ala Gln Lys Glu Ala Lys Lys Asp	: ÷
r 10	
gag ccc aag agc ggc gag gag gcg ctc atc atc ccc ccc gac gcc gtc	271
Glu Pro Lys Ser Gly Glu Glu Ala Leu Ile Ile Pro Pro Asp Ala Va	l
25	
gcg gtg gac tgc aag gac cca gat gat gtg gta cca gtt ggc caa ag	a 319
ach are see as a	

Ala	Val	Asp	Cys	Lys	Asp	Pro	Asp	Asp	Val	Val	Pro	Val	Gly	Gln	Arg	
35					40					45					50	
aga	gcc	tgg	tgt	tgg	tgc	atg	tgc	ttt	gga	cta	gca	ttt	atg	ctt	gca	367
Arg	Ala	Trp	Cys	Trp	Cys	Met	Cys	Phe	Gly	Leu	Ala	Phe	Met	Leu	Ala	
		ē.		55					60					65		
ggt	gtt	att	cta	gga	gga	gca	tac	ttg	tac	aaa	tat	ttt	gca	ctt	caa	415
G1 y	Val	Ile	Leu	Gly	Gly	Ala	Tyr	Leu	Tyr	Lys	Tyr	Phe	Ala	Leu	Gln	•
		•	70			•		7 5					80			
cca	gat	gac	gtg	tac	tac	tgt	gga	ata	aag	tac	atc	aaa	gat	gat	gtc	463
Pro	Asp	Asp	Val	Tyr	Tyr	Cys	Gly	He	Lys	Tyr	Ile	Lys	Asp	Asp	Val	
		85					90					95				
atc	tta	aat	gag	ccc	tct	gca	gat	gcc	cca	gct	gct	ctc	tac	cag	aca	511
He	Leu	Asn	Glu	Pro	Ser	Ala	Asp	Ala	Pro	Ala	Δla	Leu	Tyr	Gln	Thr	
	100					105					110	•				
att	gaa	gaa	aat	att	aaa	atc	ttt	gaa	gaa	gaa	gaa	gtt	gaa	ttt	atc	559
Ile	Glu	Glu	Asn	Ile	Lys	Ile	Phe	Glu	Glu	Glu	Glu	Val	Glu	Phe	Ile	
115					120					125		. •			130	
agt	gtg	cct	gtc	cca	gag	ttt	gca	gat	agt	gat	cct	gcc	aac	att	gtt	607
Ser	Val	Pro	Val	Pro	Glu	Phe	Ala	Asp	Ser	Asp	Pro	Ala	Asn	Ile	Val	
				135					140			•		145		
cat	gac	ttt	aac	aag	aaa	ctt	aca	gcc	tat	tta	gat	ctt	aac	ctg	gat	655
His	Asp	Phe	Asn	Lys	Lys	Leu	Thr	Ala	Tyr	Leu	Asp	Leu	Asn	Leu	Asp	
			150					155					160			
aag	tgc	tat	gtg	atc	cct	ctg	aac	act	tcc	att	gtt	atg	cca	ccc	aga	703
Lys	Cys	Tyr	Val	Ile	Pro	Leu	Asn	Thr	Ser	Ile	Val	Met	Pro	Pro	Arg.	•
		165					170					175				
aac	cta	ctg	gag	tta	ctt	att	aac	atc	aag	gct	gga	acc	tat	ttg	cct	751
Asn	Leu	Leu	Glu	Leu	Leu	Ile	Asn	Ile	Lys	Ala	Gly	Thr	Tyr	Leu	Pro	
	180					185					190				•	

	cag	tcc	: tat	ctg	att	cat	gag	cac	atg	gtt	att	act	gat	cgc	att	gaa	799	
	Gln	Ser	Tyr	Leu	Ile	His	Glu	His	Met	Val	Ile	Thr	Asp	Arg	Ile	Glu		
	195		•	•		200					205					210		
	aac	att	gat	cac	ctg	ggt	ttc	ttt	att	tat	cga	ctg	tgt	cat	gac	aag	847	
	Asn	Ile	Asp	His	Leu	Gly	Phe	Phe	Ile	Tyr	Arg	Leu	Cys	His	Asp	Lys		
					215	6				220				•	225			
	gaa	act	tac	aaa	ctg	caa	cgc	aga	gaa	act	att	aaa	ggt	att	cag	aaa	895	
	Glu	Thr	Tyr	Lys	Leu	Gln	Arg	Arg	Glu	Thr	Ile	Lys	Gly	Ile	Gln	Lys		
				230					235					240				
٠	cgt	gaa	gcc	agc	aat	tgt	ttc	gca	att	cgg	cat	ttt	gaa	aac	aaa	ttt	943	
	Arg	Glu	Ala	Ser	Asn	Cys	Phe	Ala	Ile	Arg	His	Phe	Glu	Asn	Lys	Phe	4.	
			245	;				250				٠	255				•	
	gcc	gtg	gaa	act	tta	att	tgt	tct	tgaa	cagt	ca a	gaaa	aaca	t ta	t		990	
	Ala					٠.	•			:			•			3		
		260				:	265		*									
	tgag	gaaa	at t	aata	tçac	a gc	ataa	cccc	acc	cttt	aca	tttt	gtgc	ag t	gatt	atttt	1050	
															•	ttaat		
																atttg		
																aagaa		
			. :	:						•						gaaga		
																cttat		
								_		-			-,	•				

ttacaatttc tttaaatcat ttatctgat ttttatgttt tattagcatt ttcaagaaga 1290 cggattatct agagaataat catatatatg catacgtaaa aatggaccac agtgacttat 1350 ttgtagttgt tagttgccct gctacctagt ttgttagtgc atttgagcac acattttaat 1410 tttcctctaa ttaaaatgtg cagtatttc agtgtcaaat atatttaact atttagagaa 1470 gatttccacc tttatgttt aatatcctag gcatctgctg taataatatt ttagaaaatg 1530 tttggaattt aagaaataac ttgtgttact aatttgtata acccatatct gtgcaatgga 1590 atataaatat cacaaagttg tttaactaga ctgcgtgttg tttttcccgt ataataaac 1650 caaagaatag tttggttctt caaatcttaa gagaatccac ataaaagaag aaactatttt 1710

ttaaaaattc acttctatat atacaatgag taaaatcaca gattttttct ttaaataaaa 1770

ataagtcatt ttaataact

1789

[0070]

<210> 22

<211> 1167

<212> DNA

<213> Homo sapience

<220>

<221> CDS

<222> (187)...(903)

<400> 22

cttgcctctg ggaaggaaat acattataga gtgggaaatt tttatcattt tgaaccaaga 60
ttcttctaaa gaaagaaaga ctgattaata aaatgtggca gctgtgctct tcaaggcatt 120
tatagtgtat atagttttag aaaaacagtc ccaccactta agcatagatg taatttacta 180
ataaaa atg att ctg ctt gtg att ctt gca ttt tat ctg tgg cag gtg 228
Met Ile Leu Leu Val Ile Leu Ala Phe Tyr Leu Trp Gln Val

1 5 10

gac atg ttg agt gaa att aac att gct ccc cgg att ctc acc aat ttc 276
Asp Met Leu Ser Glu Ile Asn Ile Ala Pro Arg Ile Leu Thr Asn Phe
15 20 25 30

act gga gta atg cca cct cag ttc aaa aag gat ttg gat tcc tat ctt 324

Thr Gly Val Met Pro Pro Gln Phe Lys Lys Asp Leu Asp Ser Tyr Leu

35 40 45

aaa act cga tca cca gtc act ttc ctg tct gat ctg cgc agc aac cta 372 Lys Thr Arg Ser Pro Val Thr Phe Leu Ser Asp Leu Arg Ser Asn Leu

50 55 60

cag gta tcc aat gaa cct ggg aat cgc tac aac ctc cag ctc atc aat 420 Gln Val Ser Asn Glu Pro Gly Asn Arg Tyr Asn Leu Gln Leu Ile Asn

65 70 75

gca ctg gtg ctc tat gtc ggg act cag gcc att gcg cac atc cac aac

468
Ala Leu Val Leu Tyr Val Gly Thr Gln Ala Ile Ala His Ile His Asn

80	85	90	
aag ggc agc aca cct	tca atg agc acc	atc act cac tca go	ca cac atg 516
Lys Gly Ser Thr Pro	Ser Met Ser Thr	Ile Thr His Ser A	la His Met
95	100	105	110
gat atc ttc cag aat		ttg gac act gag g	gt cgc tat 564
Asp Ile Phe Gln Asn	Leu Ala Val Asp	Leu Asp Thr Glu G	ly Arg Tyr
115	· 1	120	125
ctc ttt ttg aat gca		ctc cgg tac cca a	at agc cac 612
Leu Phe Leu Asn Ala	lle Ala Asn Gli	Leu Arg Tyr Pro A	sn Ser His
	135		40
act cac tac ttc ag			gag gcc aat 660
Thr His Tyr Phe Ser	cue The Wet le	Tvr Leu Phe Ala (lu Ala Asn
	150	155	*
145 acg gaa gcc atc ca			gaa cgg ttg 708
acg gaa gcc atc ca	a gaa cag atc ac	r Arg Val Leu Leu (Glu Arg Leu
Thr Glu Ala Ile Gl		170	
160	165		ttc att gag 756
att gta aat agg co	a cat cct tgg gg	t ctt ctt att acc	Phe Ile Glu
Ile Val Asn Arg Pr		y Leu Leu Ile Thr 185	190
175	180		
ctg att aaa aac co	a gcg ttt aag U	te tgg aac cat gaa	Phe Val His
Leu Ile Lys Asn Pi	ro Ala Phe Lys Pi	ne Trp Asn His Glu	205
i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	95	200	
tgt gcc cca gaa a	tc gaa aag tta t	tc cag tcg gtc gca	Cla Cue Cue
Cys Ala Pro Glu I		he Gln Ser Val Ala	
210	·	15	egt gcc agt 900
atg gga cag aag c	ag gcc cag caa g	ta atg gaa ggg aca	ggt gcc agt 300
Met Gly Gln Lys G	In Ala Gln Gln V	al Met Glu Gly Thr	
225	230	235	
tagacgaaac tgcato	tctg ttgtacgtgt	cagtctagag gtctcac	tgc accgagttca 960

taaactgact gaagaateet tteagetett eetgacttte eeageeettt ggtttgtggg 1020
tatetgeee aactactgtt gggateagee teetgtetta tgtgggeaeg tteeaaagtt 1080
taaatgeatt tttttgaete ttggeeaaaa tttagaagat getgtgaata teattttgaa 1140
ettgtgtaaa tacatgaaag agaaaae 1167

[0071]

⟨210⟩ 23

<211> 1796

<212> DNA

<213> Homo sapience

<220>

<221> CDS

<222> (266)...(1261)

<400> 23

agagggtgat ccgacccgg gaaggtcgct gggcagggc agttgggaaa gcggcagccc 60 ccgccgccc cgcagccct tetectett teteccacgt cetatetgce tetegetga 120 ggccaggccg tgcagcatcg aagacaggag gaactggage etcattggce ggcccgggc 180 gccggcetcg ggettaaata ggageteegg getetggetg ggacccgace getgeegge 240 gcgcteege tgeteetge gggtg atg gaa aac eec age eeg gee gee 292

Met Glu Asn Pro Ser Pro Ala Ala Ala

1

ctg ggc aag gcc ctc tgc gct ctc ctc ctg gcc act ctc ggc gcc gcc 340

Leu Gly Lys Ala Leu Cys Ala Leu Leu Leu Ala Thr Leu Gly Ala Ala

10 15 20 25

ggc cag cct ctt ggg gga gag tcc atc tgt tcc gcc aga gcc ccg gcc 388
Gly Gln Pro Leu Gly Gly Glu Ser Ile Cys Ser Ala Arg Ala Pro Ala

30 35 40

aaa tac agc atc acc ttc acg ggc aag tgg agc cag acg gcc ttc ccc 436

Lys Tyr Ser Ile Thr Phe Thr Gly Lys Trp Ser Gln Thr Ala Phe Pro

45 50 55

aag	cag	tac	ссс	ctg	ttc	cgc	ccc	cct	gcg	cag	tgg	tct	tcg	ctg	ctg	484
Lys	Gln	Tyr	Pro	Leu	Phe	Arg	Pro	Pro	Ala	Gln	Trp	Ser	Ser	Leu	Leu	Y
·	11	60		• .			65					70				
ggg	gcc	gcg	cat	agc	tcc	gac	tac	agc	atg	tgg	agg	aag	aac	cag	tac	532
Gly	Ala	Ala	His	Ser	Ser	Asp	Tyr	Ser	Met	Trp	Arg	Lys	Asn	Gln	Tyr	
	7 5	•				80	٠.		. •		85		•		•	
gtc	agt	aac	ggg	ctg	cgc	gac	ttt	gcg	gag	cgc	ggc	gag	gcc	tgg	gcg	580
Val	Ser	Asn	Gly	Leu	Arg	Asp	Phe	Ala	Glu	Arg	Gly	Glu	Ala	Trp	Ala	
90					95					100				٠.	105	*
ctg	atg	aag	gag	atc	gag	gcg	gcg	ggg	gag	gcg	ctg	cag	agc	gtg	cac	628
Leu	Met	Lys	Glu	Ile	Glu	Ala	Ala	Gly	Glu	Ala	Leu	Gln	Ser	Val	His	
	:		. ;	110					115			·	ř	120		. *
gag	gtg	ttt	tcg	gcg	ccc	gcc	gtc	ccc	agc	ggc	acc	ggg	cag	acg	tcg	676
Glu	Val	Phe	Ser	Ala	Pro	Ala	Val	Pro	Ser	Gly	Thr	Gly	Gln	Thr	Ser	•
		• • • •	125					130					135			
gcg	gag	ctg	gag	gtg	cag	cgc	agg	cac	tcg	ctg	gtc	tcg	ttt	gtg	gtg	724
Ala	Glu	Leu	Glu	Val	Gln	Arg	Arg	His	Ser	Leu	Val	Ser	Phe	Val	Val	
		140		٠			145				• =	150			•	
cgc	atc	gtg	ccc	agc	ссс	gac	tgg	ttc	gtg	ggc	gtg	gac	agc	ctg	gac	772
Arg	Ile	Val	Pro	Ser	Pro	Asp	Trp	Phe	Val	Gly	Val	Asp	Ser	Leu	Asp	
	155	;				160	· .				165					
ctg	tgo	gac	ggg	gac	cgt	tgg	cgg	gaa	cag	gcg	gcg	ctg	gac	ctg	tac	820
Let	ı Cys	Asp	Gly	Asp	Arg	Trp	Arg	Glu	Gln	Ala	Ala	Leu	Asp	Let	Tyr	to.
170)		•		175	,				180					185	
cco	tac	gao	gcc	ggg	acg	gac	ago	ggc	ttc	acc	tto	tco	tç	ccc	aac	868
Pro	туі	Ası	Ala	Gl	, Thr	Asp	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Set	Pro) Asn	
				190)				195	i				200)	
tte	c gc	acc	ato	CCE	g cag	gac	acg	gtg	acc	gag	ata	ace	tco	c tc	c tct	916
Pho	e Ala	a Thi	r Ile	e Pro	Gli	ı Asp	Thr	Val	Thr	Glu	Ile	Thi	: Sei	r Se	r Ser	

			205					210					215			
ccc	agc	cac	ccg	gcc	aac	tcc	ttc	tac	tac	ccg	cgg	ctg	aag	gcc	ctg	964
Pro	Ser	His	Pro	Ala	Asn	Ser	Phe	Tyr	Tyr	Pro	Arg	Leu	Lys	Ala	Leu	
		220					225			•		230				
cct	ccc	atc	gcc	agg	gtg	aca	ctg	ctg	cgg	ctg	cga	cag	agc	ccc	agg	1012
Pro	Pro	Ile	Ala	Arg	Val	Thr	Leu	Leu	Arg	Leu	Arg	Gln	Ser	Pro	Arg	
	235					240					245					
gcc	ttc	atc	cct	ссс	gcc	cca	gtc	ctg	ccc	agc	agg	gac	aat	gag	att	1060
Ala	Phe	Ile	Pro	Pro	Ala	Pro	Val	Leu	Pro	Ser	Arg	Asp	Asn	Glu	Ile	
250					255			•		260	•			•	265	
gta	gac	agc	gcc	tca	gtt	cca	gaa	acg	ccg	ctg	gac	tgc	gag	gtc	tcc	1108
Val	Asp	Ser	Ala	Ser	Val	Pro	Glu	Thr	Pro	Leu	Asp	Cys	Glu	Val	Ser	
				270					275					280		
ctg	tgg	tcg	tcc	tgg	gga	ctg	tgc	gga	ggc	cac	tgt	ggg	agg	ctc	ggg .	1156
Leu	Trp	Ser	Ser	Trp	Gly	Leu	Cys	Gly	Gly	His	Cys	Gly	Arg	Leu	Gly	
			285					290			•		295			
acc	aag	agc	agg	act	cgc	tac	gtc	cgg	gtc	cag	ССС	gcc	aac	aac	ggg	1204
Thr	Lys	Ser	Arg	Thr	Arg	Tyr	Val	Arg	Val	Gln	Pro	Ala	Asn	Asn	Gly	
		300					305					310				
agc	ссс	tgc	CCC	gag	ctc	gaa	gaa	gag	gct	gag	tgc	gtc	cct	gat	aac	1252
Ser	Pro	Cys	Pro	Glu	Leu	Glu	Glu	Glu	Ala	Glu	Cys	Val	Pro	Asp	Asn	
	315					320					325					
tgc	gtc	taag	gacca	iga g	cccc	gcag	c cc	ctgg	ggco	ccc	cgga	gcc	atgg	gggtg	tc gg	1310
Cys	Val									•	•					
330																
															tgctc	
															cggca	
															tgtcc	
cgto	etget	ct e	agco	tcct	c ct	cctg	cagg	ata	aagt	cat	cccc	aagg	ct c	cago	tactc	1550

taaattatgt ctccttataa gttattgctg ctccaggaga ttgtccttca tcgtccaggg 1610 gcctggctcc cacgtggttg cagatacctc agacctggtg ctctaggctg tgctgagccc 1670 actetecega gggegeatee aageggggge caettgagaa gtgaataaat ggggeggttt 1730 cggaagcgtc agtgtttcca tgttatggat ctctctgcgt ttgaataaag actatctctg 1790 1796 ttgctc

[0072]

<210> 24

⟨211⟩ 1925

<212> DNA

<213> Homo sapience

⟨220⟩

<221> CDS

<222> (115)...(1134)

⟨400⟩ 24

gttccttcgc cgccgccagg ggtagcggtg tagctgcgca gcgtcgcgcg cgctaccgca cccaggttcg gcccgtaggc gtctggcagc ccggcgccat cttcatcgag cgcc atg 117 Met

gcc gca gcc tgc ggg ccg gga gcg gcc ggg tac tgc ttg ctc ctc ggc Ala Ala Cys Gly Pro Gly Ala Ala Gly Tyr Cys Leu Leu Gly

15 10 5 ttg cat ttg ttt ctg ctg acc gcg ggc cct gcc ctg ggc tgg aac gac

213

165.

Leu His Leu Phe Leu Leu Thr Ala Gly Pro Ala Leu Gly Trp Asn Asp

30 25 20

cct gac aga atg ttg ctg cgg gat gta aaa gct ctt acc ctc cac tat 261 Pro Asp Arg Met Leu Leu Arg Asp Val Lys Ala Leu Thr Leu His Tyr

45 40 35

gac ege tat acc acc tee ege agg etg gat ecc atc eca cag ttg aaa 309 Asp Arg Tyr Thr Thr Ser Arg Arg Leu Asp Pro Ile Pro Gln Leu Lys

50					55					60	•				65	
tgt	gtt	gga	ggc	aca	gct	ggt	tgt	gat	tct	tat	acc	сса	aaa	gto	ata	357
Cys	Val	Gly	Gly	Thr	Ala	Gly	Cys	Asp	Ser	Tyr	Thr	Pro	Lys	s Val	Ile	
				70					7 5					80		
cag	tgt	cag	aac	aaa	ggc	tgg	gat	ggg	tat	gat	gta	cag	tgg	gaa	tgt	405
Gln	Cys	Gln	Asn	Lys	Gly	Trp	Asp	Gly	Tyr	Asp	Val	Gln	Trp	Glu	Cys	
			85					90					95	•		
aag	acg	gac	tta	gat	att	gca	tac	aaa	ttt	gga	aaa	act	gtg	gtg	agc	453
Lys	Thr	Asp	Leu	Asp	Ile	Ala	Tyr	Lys	Phe	Gly	Lys	Thr	Val	Val	Ser	
		100					105					110				
tgt	gaa	ggc	tat	gag	tcc	tct	gaa	gac	cag	tat	gta	cta	aga	ggt	tct	501
Cys	Glu	Gly	Tyr	Glu	Ser	Ser	Glu	Asp	Gln	Tyr	Val	Leu	Arg	Gly	Ser	,
	115		•		•	120					125				-d	
tgt	ggc	ttg	gag	tat	aat	tta	gat	tat	aca	gaa	ctt	ggc	ctg	cag	aaa	549
Cys	Gly	Leu	Glu	Tyr	Asn	Leu	Asp	Tyr	Thr	Glu	Leu	Gly	Leu	Gln	Lys	
130					135					140					145	
ctg	aag	gag	tct	gga	aag	cag	cac	ggc	ttt	gcc	tct	ttc	tct	gat	tat	597
Leu	Lys	Glu	Ser	Gly	Lys	Gln	His	Gly	Phe	Ala	Ser	Phe	Ser	Asp	Tyr	×.
			•	150					155					160		Ē
tat	tat	aag	tgg	tcc	tcg	gcg	gat	tcc	tgt	aac	atg	agt	gga	ttg	att	645
Tyr	Tyr	Lys	Trp	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Cys	Asn	Met	Ser	Gly	Leu	Ile	
			165					170					175			
acc	atc	gtg	gta	ctc	ctt	ggg	atc	gcc	ttt	gta	gtc	tat	aag	ctg	ttc	693
Thr	Ile	Val	Val	Leu	Leu	Gly	Ile	Ala	Phe	Val	Val	Tyr	Lys	Leu	Phe	
		180					185					190				
ctg	agt	gac	ggg	cag	tat	tct	cct	cca	ccg	tac	tct	gag	tat	cct	cca	741
Leu	Ser	Asp	Gly	Gln	Tyr	Ser	Pro	Pro	Pro	Tyr	Ser	Glu	Tyr	Pro	Pro	
	195					200					205					
ttt	tcc	cac	cgt	tac	cag	aga	ttc	acc	aac	tca	gca	gga	cct	cct	ccc	789

Phe Ser His Arg Tyr Gln Arg Phe Thr Asn Ser Ala Gly Pro Pro	••
210 215 220 225	
cca ggc ttt aag tct gag ttc aca gga cca cag aat act ggc cat ggt	837
Pro Gly Phe Lys Ser Glu Phe Thr Gly Pro Gln Asn Thr Gly His Gly	
230 235 240	*
gca act tct ggt ttt ggc agt gct ttt aca gga caa caa gga tat gaa	885
Ala Thr Ser Gly Phe Gly Ser Ala Phe Thr Gly Gln Gln Gly Tyr Glu	
245 250 255	
aat toa gga coa ggg tto tgg aca ggc ttg gga act ggt gga ata cta	933
Asn Ser Gly Pro Gly Phe Trp Thr Gly Leu Gly Thr Gly Gly Ile Leu	· ·
270	
gga tat ttg ttt ggc agc aat aga gcg gca aca ccc ttc tca gac tcg	981
Gly Tyr Leu Phe Gly Ser Asn Arg Ala Ala Thr Pro Phe Ser Asp Ser	
905	
tgg tac tac ccg tcc tat cct ccc tcc tac cct ggc acg tgg aat agg	1029
tgg tac tac ccg tcc tat cct ccc tcc tuc soo sa	
Trp Tyr Tyr Pro Ser Tyr Pro Pro Ser Tyr Pro Gly Thr Trp Asn Arg	:
290 295	1077
gct tac tca ccc ctt cat gga ggc tcg ggc agc tat tcg gta tgt tca	
Ala Tyr Ser Pro Leu His Gly Gly Ser Gly Ser Tyr Ser Val Cys Ser	>1
310	1125
aac tca gac acg aaa acc aga act gca tca gga tat ggt ggt acc agg	.:
Asn Ser Asp Thr Lys Thr Arg Thr Ala Ser Gly Tyr Gly Gly Thr Arg	
325 330 335	1180
aga cga taaagtagaa agttggagtc aaacactgga tgcagaaatt ttggatttt	1100
Arg Arg	

tcatcacttt ctctttagaa aaaaagtact acctgttaac aattgggaaa aggggatatt 1240 caaaagttct gtggtgttat gtccagtgta gctttttgta ttctattatt tgaggctaaa 1300 agttgatgtg tgacaaaata cttatgtgtt gtatgtcagt gtaacatgca gatgtatatt 1360

gcagtttttg aaagtgatca ttactgtgga atgctaaaaa tacattaatt tctaaaacct 1420 gtgatgccct aagaagcatt aagaatgaag gtgttgtact aatagaaact aagtacagaa 1480 aatttcagtt ttaggtggtt gtagctgatg agttattacc tcatagagac tataatattc 1540 tatttggtat tatattattt gatgttgct gttctcaaa catttaaatc aagctttgga 1600 ctaattatgc taatttgtga gttctgatca cttttgagct ctgaagcttt gaatcattca 1660 gtggtggaga tggccttctg gtaactgaat attaccttct gtaggaaaaag gtggaaaata 1720 agcatctaga aggttgttg gaatgactct gtgctggcaa aaatgcttga aacctctata 1780 tttctttcgt tcataagagg taaaggtcaa attttcaac aaaagtcttt taataacaaa 1840 agcatcagta tctctgtgaa atctcaaata ttgttgtaat agtctgttc aatcttaaaa 1900 agaatcaata aaaacaaca agggg

[0073]

<210> 25

<211> 1125

<212> DNA

<213> Homo sapience

<220>

<221> CDS

<222> (71)...(1051)

<400> 25

ttaaaccaaa gggacttgga gtgcagatgg catcettcgg ttettecaga caagetgeaa 60 gaegetgace atg gee aag atg gag ete teg aag gee tte tet gge cag 109

Met Ala Lys Met Glu Leu Ser Lys Ala Phe Ser Gly Gln

1 5 10

cgg aca ctc cta tct gcc atc ctc agc atg cta tca ctc agc ttc tcc 157

Arg Thr Leu Leu Ser Ala Ile Leu Ser Met Leu Ser Leu Ser Phe Ser

aca aca tee etg etc age aac tac tgg ttt gtg gge aca cag aag gtg 205

Thr Thr Ser Leu Leu Ser Asn Tyr Trp Phe Val Gly Thr Gln Lys Val

30 35 40 45

	ссс	aag	ссс	ctg	tgc	gag	aaa	ggt	ctg	gca	gcc	aag	tgc	ttt	gac	atg	253
	Pro	Lys	Pro	Leu	Cys	Glu	Lys	Gly	Leu	Ala	Ala	Ĺys	Cys	Phe	Asp	Met	
					50					55				. •	60		
	сса	gtg	tcc	ctg	gat	gga	gat	acc	aac	aca	tcc	acc	cag	gag	gtg	gta	301
	Pro	Val	Ser	Leu	Asp	Gly	Asp	Thr	Asn	Thr	Ser	Thr	Gln	Glu	Val	Val	
				65	<i>:</i> .				70					7 5		· ·	•((-
٠.	caa	tac	aac	tgg	gag	act	ggg	gat	gac	cgg	ttc	tcc	ttc	cgg	agc	ttc	349
	Gln	Tyr	Asn	Trp	Glu	Thr	Gly	Asp	Asp	Arg	Phe	Ser	Phe	Arg	Ser	Phe	
			80					85	. •				90			٠	
	cgg	agt	ggc	atg	tgg	cta	tcc	tgt	gag	gaa	act	gtg	gaa	gaa	cca	ggg	397
	Arg	Ser	Gly	Met	Trp	Leu	Ser	Cys	Glu	Glu	Thr	Val	Glu	Glu	Pro	Gly	
		95				. 0	100				•	105					
	gag	agg	tgc	cga	agt	ttc	att	gaa	ctt	aca	cca	cca	gcc	aag	aga	gaa	445
	Glu	Arg	Cys	Arg	Ser	Phe	Ile	Glu	Leu	Thr	Pro	Pro	Ala	Lys	Arg	Glu	
	110					115					120					125	
	atc	cta	tgg	tta	tcc	ctg	gga	acg	cag	atc	acc	tac	atc	gga	ctt	caa	493
	Ile	Leu	Trp	Leu	Ser	Leu	Gly	Thr	Gln	Ile	Thr	Tyr	Ile	Gly	Leu	Gln	
			*		130					135					140		
	ttc	atc	ago	ttc	ctc	ctg	cta	cta	aca	gac	ttg	cta	ctc	act	ggg	aac	541
	Phe	Ile	Ser	Phe	Leu	Leu	Leu	Leu	Thr	Asp	Leu	Leu	Leu	Thr	Gly	Asn	
				145					150					155			
	cct	gco	tgt	ggg	ctc	aaa	ctg	agc	gcc	ttt	gct	gct	gtt	tcc	tct	gtc	589
	Pro	Ala	C y s	Gly	Leu	Lys	Leu	Ser	Ala	Phe	Ala	Ala	Val	Ser	Ser	Val	
			160)				165					170).			
	ctg	tca	ggt	cto	ctg	ggg	atg	gtg	gco	cac	atg	atg	tat	tca	caa	gtc	637
	Let	ı Sei	Gly	, Let	ı Lev	Gly	Met	Val	Ala	His	Met	Met	Tyr	Ser	Glr	val	
		175	5				180)				185	i				
	tto	c caa	a gc	g act	tgto	aac	ttg	ggt	cca	gaa	gac	tgg:	aga	cca	cat	tgtt	685
	Pho	e Gli	n Ala	a Thi	· Val	Ası	ı Let	Gly	y Pro	Glu	ı Ası	Trp	Arg	r Pro	His	s Val	

190					195					200					205	
tgg	aat	tat	ggc	tgg	gcc	ttc	tac	atg	gcc	tgg	ctc	tcc	ttc	acc	tgc	733
Trp	Asn	Tyr	Gly	Trp	Ala	Phe	Tyr	Met	Ala	Trp	Leu	Ser	Phe	Thr	Cys	
•				210					215					220		
tgc	atg	gcg	tcg	gct	gtc	acc	acc	ttc	aac	acg	tac	acc	agg	atg	gtg	781
Cys	Net	Ala	Ser	Ala	Val	Thr	Thr	Phe	Asn	Thr	Tyr	Thr	Arg	Met	Val	
			225					230					235			
ctg	gag	ttc	aag	tgc	aag	cat	agt	aag	agc	ttc	aag	gaa	aac	ccg	aac	829
Leu	Glu	Phe	Lys	Cys	Lys	His	Ser	Lys	Ser	Phe	Lys	Glu	Asn	Pro	Asn	
		240					245					250				
tgc	cta	cca	cat	cac	cat	cag	tgt	ttc	cct	cgg	cgg	ctg	tca	agt	gca	877
Cys	Leu	Pro	His	His	His	Gln	Cys	Phe	Pro	Arg	Arg	Leu	Ser	Ser	Ala	
	255		•			260					265					
gcc	ссс	acc	gtg	ggt	cct	ttg	acc	agc	tac	cac	cag	tat	cat	aat	cag	925
Ala	Pro	Thr	Val.	Gly	Pro	Leu	Thr	Ser	Tyr	His	Gln	Tyr	His	Asn	Gln	
270					275					280					285	:
ссс	atc	cac	tct	gtc	tct	gag	gga	gtc	gac	ttc	tac	tcc	gag	ctg	cgg	973
Pro	Ile	His	Ser	Val	Ser	Glu	Gly	Val	Asp	Phe	Tyr	Ser	Glu	Leu	Arg	٠.
* .				290					295					300		
aac	aag	gga	ttt	caa	aga	ggg	gcc	agc	cag	gag	ctg	aaa	gaa	gca	gtt	1021
Asn	Lys	Gly	Phe	Gln	Arg	Gly	Ala	Ser	Gln	Glu	Leu	Lys	Glu	Ala	Val	
			305					310					315			
agg	tca	tct.	gta	gag	gaa	gag	cag	tgt	tagg	gagtt	aa g	cggg	gtttg	g ge	•	1070
Arg	Ser	Ser	Val	Glu	Glu	Glu-	Gln	Cys								
		320					325									
agta	aggct	ttg a	gccc	tacc	t ta	cacg	tctg	ctg	atta	tca	acat	gtgo	ett a	agco	;	1125

[0074]

<210> 26

<211> 1734 <212> DNA <213> Homo sapience <220> <221> CDS <222> (40)...(1014) <400> 26 ctcttgcggc gcccgtgcgc ggccggcccg gcaggcggg atg gcg gcc gcg gct 54 Met Ala Ala Ala Ala 5 ccg ggg aac ggc cgc gca tcg gcg ccc cgg ctg ctt ctg ctc ttt ctg 102 Pro Gly Asn Gly Arg Ala Ser Ala Pro Arg Leu Leu Leu Phe Leu 20 15 10 gtt ccg ctg ctg tgg gcc ccg gct gcg gtc cgg gcc ggc cca gat gaa 150 Val Pro Leu Leu Trp Ala Pro Ala Ala Val Arg Ala Gly Pro Asp Glu 25 198 Asp Leu Ser His Arg Asn Lys Glu Pro Pro Ala Pro Ala Gln Gln Leu 50 45 40 cag ccg cag cct gtg gct gtg cag ggc ccc gag ccg gcc cgg gtc gag 246 Gln Pro Gln Pro Val Ala Val Gln Gly Pro Glu Pro Ala Arg Val Glu 60 55 aaa ata ttt aca cca gca gct cca gtt cat acc aat aaa gaa gat cct 294 Lys Ile Phe Thr Pro Ala Ala Pro Val His Thr Asn Lys Glu Asp Pro 85 80 75 70 gct acc caa act aat ttg gga ttt atc cat gca ttt gtc gct gcc ata 342 Ala Thr Gln Thr Asn Leu Gly Phe Ile His Ala Phe Val Ala Ala Ile

390

100

95

tca gtt att att gta tct gaa ttg ggt gat aag aca ttt ttt ata gca

90

Ser	Val	Ile	Ile	Val	Ser	Glu	Leu	Gly	Asp	Lys	Thr	Phe	Phe	Ile	Ala	
			105					110					115	i.		
gcc	atc	atg	gca	atg	cgc	tat	aac	cgc	ctg	acc	gtg	ctg	gct	ggt	gca	438
Ala	Ile	Met	Ala	Met	Arg	Tyr	Asn	Arg	Leu	Thr	Val	Leu	Ala	Gly	Ala	
		120					125					130		•		
atg	ctt	gcc	ttg	gga	cta	atg	aca	tgc	ttg	tca	gtt	ttg	ttt	ggc	tat	486
Met	Leu	Ala	Leu	Gly	Leu	Met	Thr	Cys	Leu	Ser	Val	Leu	Phe	Gly	Tyr	
	135					140					145	•				
gcc	acc	aca	gtc	atc	ссс	agg	gtc	tat	aca	tac	tat	gtt	tca	act	gta	534
Ala	Thr	Thr	Val	Ile	Pro	Arg	Val	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Val	Ser	Thr	Val	
150					155					160				:	165	
tta	ttt	gcc	att	ttt	ggc	att	aga	atg	ctt	cgg	gaa	ggc	tta	aag	atg	582
Leu	Phe	Ala	I [·] le	Phe	Gly	Ile	Arg	Met	Leu	Arg	Gļu	Gly	Leu	Lys	Met	
				170					175					180		
agc	cct	gat	gag	ggt	caa [.]	gag	gaa	ctg	gaa	gaa	gtt	caa	gct	gaa	tta	630
Ser	Pro	Asp	Glu	Glý	Gln	Glu	Glu	Leu	Glu	Glu	Val	Gln	Ala	Glu	Leu	
			185		•	٠		190					195			
aag	aag	aaa	gat	gaa	gaa	ttt	caa	cga	acc	aaa	ctt	tta	aat	gga	ccg	678
Lys	Lys	Lys	Asp	Glu	Glu	Phe	Gln	Arg	Thr	Lys	Leu	Leu	Asn	Gly	Pro	• :
		200					205					210	*.			
gga	gat	gtt	gaa	acg	ggt	aca	agc	ata	aca	gta	cct	cag	aaa	aag	tgg	726
Gly	Asp	Val	Glu	Thr	Gly	Thr	Ser	Ile	Thr	Val	Pro	Gln	Lys	Lys	Trp	
	215					220					225		•			
ttg	cat	ttt	att	tca	ccc	att	ttt	gtt	caa	gct	ctt	aca	tta	aca	ttc	774
Leu	His	Phe	Ile	Ser	Pro	Ile	Phe	Val	Gln	Ala	Leu	Thr	Leu	Thr	Phe	
230					235					240					245	
tta	gca	gaa	tgg	ggt	gat	cgc	tct	caa	cta	act	aca	att	gta	ttg	gca	822
Leu	Ala	Glu	Trp	Gly	Asp	Arg	Ser	Gln	Leu	Thr	Thr	Ile	Val	Leu	Ala	
				250					255					260		

gct aga gag gac ccc tat ggt gta gcc gtg ggt gga act gtg ggg cac 870 Ala Arg Glu Asp Pro Tyr Gly Val Ala Val Gly Gly Thr Val Gly His 275 270 265 tgc ctg tgc acg gga ttg gca gta att gga gga aga atg ata gca cag 918 Cys Leu Cys Thr Gly Leu Ala Val Ile Gly Gly Arg Met Ile Ala Gln 290 285 280 aaa atc tct gtc aga act gtg aca atc ata gga ggc atc gtt ttt ttg 966 Lys Ile Ser Val Arg Thr Val Thr Ile Ile Gly Gly Ile Val Phe Leu 305 300 295 gcg ttt gca ttt tct gca cta ttt ata agc cct gat tct ggt ttt 1011 Ala Phe Ala Phe Ser Ala Leu Phe Ile Ser Pro Asp Ser Gly Phe 320 315 310 taacgctgt ttgttcatct atatttagtt taaaataggt agtattatct ttctgtacat 1070 agtgtacatt acaactaaaa gtgatggaaa aatactgtat tttgtagcac tgattttgtg 1130 agtttgaccc attattatgt ctgagatata atcattgatt ctatttgtaa caaggagttt 1190 taaaagaaac ctgacttcta agtgtgggtt tttcttctct ccaacataat tatgttaata 1250 tggtcctcat ttttcttttg gtgcagaacc gttgtgcagt ggggtctacc atgcaatttt 1310 ctttcagcac tgaccccttt ttaaggaata caaattttct ccttcatcac ttaggtgttt 1370 taagatgttt accttaaagt ttttcttggg gaaagaatga attaatttct atttcttaaa 1430 acattteect gagecagtaa acagtagttt aateattggt etttteaaaa etaggtgttt 1490 aaaaaaagag acatatatga tattgctgtt atatcaataa catggcacaa caagaactgt 1550 ctgccaggtc attcttcctc ttttttttt aattgggtag gacacccaat ataaaaacag 1610 tcaatatttg acaatgtgga attaccaaat taaaagagaa tactatgaat gtattcatat 1670 tttttctata ttgaataaac aatgtaacat agataacaat ataaataaaa gtggtatgac 1730 1734 cagt

[0075]

<210> 27

<211> 2064

<212> DNA

<213> Homo sapience <220> <221> CDS <222> (98)...(559) <400> 27 aaaacagctg ctggagcagc agcggccccc gctcccggga accgttcccg ggccgttgat 60 cttcggcccc acacgaacag cagaagggg cagcagg atg aat gtg ggc aca-112 Met Asn Val Gly Thr 1 gcg cac agc gag gtg aac ccc aac acg cgg gtg atg aac agc cgt ggc 160 Ala His Ser Glu Val Asn Pro Asn Thr Arg Val Met Asn Ser Arg Gly 10 15 20 atc tgg ctc tcc tac gtg ctg gcc atc ggt ctc ctc cac atc gtg ctg 208 Ile Trp Leu Ser Tyr Val Leu Ala Ile Gly Leu Leu His Ile Val Leu 25 30. 35 ctg agc atc ccg ttt gtg agt gtc cct gtc gtc tgg acc ctc acc aac 256 Leu Ser Ile Pro Phe Val Ser Val Pro Val Val Trp Thr Leu Thr Asn 40 45 50 ctc att cac aac atg ggc atg tat atc ttc ctg cac acg gtg aag ggg 304 Leu Ile His Asn Met Gly Met Tyr Ile Phe Leu His Thr Val Lys Gly 55 60 65 aca ccc ttt gag acc ccg gac cag ggc aag gcg agg ctg cta acc cac 352 Thr Pro Phe Glu Thr Pro Asp Gln Gly Lys Ala Arg Leu Leu Thr His 70 75 80 85 tgg gag cag atg gat tat ggg gtc cag ttc acg gcc tct cgg aag ttc 400 Trp Glu Gln Met Asp Tyr Gly Val Gln Phe Thr Ala Ser Arg Lys Phe 90 95 100 ttg acc atc aca ccc atc gtg ctg tac ttc ctc acc agc ttc tac act 448

Leu Thr Ile Thr Pro Ile Val Leu Tyr Phe Leu Thr Ser Phe Tyr Thr

				105					110					115			
	aag	tac	gac	cag	atc	cat	ttt	gtg	ctc	aac	acc	gtg	tcc	ctg	atg	agc	496
	Lys	Tyr	Asp	Gln	Ile	His	Phe	Val	Leu	Asn	Thr	Val	Ser	Leu	Met	Ser	•
		÷ .	120	:				125					130				
	gtg	ctt	atc	ccc	aag	ctg	ссс	cag	ctc	cac	gga	gtc	cgg	att	ttt	gga	544
	Val	Leu	Ile	Pro	Lys	Leu	Pro	Gln	Leu	His	Gly	Va 1	Arg	Ilė	Phe	Gly	
		135					140	٠				145					•
	atc	aat	aag	tac	tga	gagt	gca g	gcccc	ttc	cc c	tgcc	caggg	g tgg	gcag	ggga	gggg	600
	Ile	Asn	Lys	Tyr													7.
	150											•	,				
	tagg	ggta	aaa	ggca	tgtge	ct g	caaca	actga	aga	acaga	aaag	aaga	agco	ctc	tgga	cactgc	660
	caga	ıga tı	ggg	ggtt	gagc	ct c	tggc	ctaat	tte	cccc	cctc	gcti	tccc	cca	gtago	caact	720
	tgg	agta	gct	tgta	gtggg	gg t	tgggg	gtagg	ccc	ccts	gggC	tctg	acct	ttt	tctga	attt	. 780
	ttg	atct	ttt	cctt	ttgci	tt t	ttga	ataga	gao	ctcca	atgg	agti	tggto	cat :	ggaat	tgggct	840
	ggg	ctcc	tgg	gctg	aaca	tg ga	acca	cgcag	tte	gcgae	cagg	aggo	cage	ggg	aaaaa	cccct	900
	gct	cact	tgt	ttgc	cctc	ag ge	cagc	caaag	cac	ettta	aacc	cctg	gcata	igg i	gagca	agaggg	960
	cgg	tacg	gct	tctg	gattı	gt t	tcac	tgtga	tto	cctag	ggtt	tttt	tcgat	tgc	cacgo	agtgt	1020
	gtg	cttt	tgt	gtat	ggaaį	gc a	agtg	tggga	tgg	ggtc	tttg	ccti	ttcte	ggg	taggg	gagctg	1080
	tct	aatc	caa	gtcc	cagge	ct t	ttggc	cagct	tct	tctg	caac	ccad	ccgtg	ggg	tcctg	gttgg	1140
•	gag	tggg	gag	ggtc	aggti	tg g	ggaa	agatg	ggg	gtaga	agtg	taga	tgg	ctt	ggtto	cagag	1200
	gtg	aggg	ggc	cagg	gctge	ct g	ccate	cctgg	cc1	tggtg	ggag	gttg	gggga	agc	tgtag	gagag	1260
	cta	gtga	gtc	gaga	ctta	ga a	gaata	ggggC	cac	catag	gcag	caga	iggao	etg	gtgta	aggga	1320
	ggg	aggg	gta	ggga	caga	ag C	taga	cccaa	tci	tcct	ttgg	gatg	gtggg	gca į	gggag	ggaag	1380
	cag	gctt	gga	gggt	taat	tt a	cca	cagaa	ı tg	tgata	igta	atag	gggga	agg i	gaggo	tgctg	1440
	tgg	gttt	aac	tcct	gggt	tg g	ctgt	tgggt	aga	acagg	gtgg	ggaa	aagg	gcc (cgtga	gtcat	1500
	tgt	aagc	aca	ggtc	caac	tt g	gccc	tgact	cci	tgcgg	ggg	tate	gggg	ag	ctgtg	gacaga	1560
	aac	gatg	ggt	gctg	tggt	cc t	ctgc	aggco	cto	cacco	cctt	aact	tcct	tca	tacag	gactgg	1620
	cac	tggg	cag	ggcc	tctc	at g	tggc	agcca	ca1	tgtgg	gcgt	tgtg	gaggo	ca	ccca	tgtgg	1680
	ggt	ctgt	ggt	gaga	gtcc	tg t	agga	tccct	gci	tcaag	gcag	caca	ıgagg	gaa g	gggg	caagac	1740

gtggcctgta ggcactgttt cagcctgcag agaagaaagt gaggccggga gcctgagcct 1800 gggctggagc cttctccct ccccagttgg actaggggca gtgttaattt tgaaaaggtg 1860 tgggtccctg tgtcctcttc caggggtcca agggaacagg agaggtcact gggcctgttt 1920 tctccctcct gaccctgcat ctcccacccc gtgtatcata gggaactttc accttaaaat 1980 ctttctaagc aaagtgtgaa taggattttt actcctttg tacagtattc tgagaaacgc 2040 aaataaaagg gcaacatgtt tctg 2064

[0076]

<210> 28

<211> 570

<212> DNA

<213> Homo sapience

<220>

<221> CDS

<222> (28)...(489)

<400> 28

agccggacgg ggatctgagc tggcagg atg aat gtg ggg gtg gca cac agc 51

Met Asn Val Gly Val Ala His Ser

1

gaa gta aac ccc aac acc cga gtg atg aat agc cga ggc atc tgg ctg 99 Glu Val Asn Pro Asn Thr Arg Val Met Asn Ser Arg Gly Ile Trp Leu

10 15 20

gcc tac atc atc ttg gta gga ttg ctg cat atg gtt cta ctc agc atc 147

Ala Tyr Ile Ile Leu Val Gly Leu Leu His Met Val Leu Leu Ser Ile

25 30 35 40

ccc ttc ttc agc att cct gtt gtc tgg acc ctg acc aac gtc atc cat 195

Pro Phe Phe Ser Ile Pro Val Val Trp Thr Leu Thr Asn Val Ile His

45 50 55

aac ctg gct acg tat gtc ttc ctt cat acg gtg aaa ggg aca ccc ttt 243
Asn Leu Ala Thr Tyr Val Phe Leu His Thr Val Lys Gly Thr Pro Phe

70 65 60 gag act cct gac caa gga aag gct cgg cta ctg aca cac tgg gag caa 291 Glu Thr Pro Asp Gln Gly Lys Ala Arg Leu Leu Thr His Trp Glu Gln 85 80 75 atg gac tat ggg ctc cag ttt acc tct tcc cgc aag ttc ctc agc atc 339 Met Asp Tyr Gly Leu Gln Phe Thr Ser Ser Arg Lys Phe Leu Ser Ile 100 95 90 tet cet att gtg etc tat etc etg gee age tte tat ace aag tat gat 387 Ser Pro Ile Val Leu Tyr Leu Leu Ala Ser Phe Tyr Thr Lys Tyr Asp 120 115 110 105 gct gcg cac ttc ctc atc aac aca gcc tca ttg cta agt gta ctg ctg 435 Ala Ala His Phe Leu Ile Asn Thr Ala Ser Leu Leu Ser Val Leu Leu **135**. 130 125 ccg aag ttg ccc cag ttc cat ggg gtt cgt gtc ttt ggc atc aac aaa 483 Pro Lys Leu Pro Gln Phe His Gly Val Arg Val Phe Gly Ile Asn Lys 145 140 tac tgag ggatgggttt tgggacagct ccatgggcat ggggaaggca ctgaaacaga 540 Tyr 570 ggactataaa acatccttct cttattctcc [0077] <210> 29 <211> 1161 <212> DNA <213> Homo sapience <220> <221> CDS ⟨222⟩ (278)...(880) <400> 29

	aca	tgag	cca	ccaa	aatg	gt g	gtgt	tcgg	g ta	tgag	gctg	gga	ctaa	gcc	aagg	gatt	ca	60
	ggt	gtgg	tgc	cggt	ggga	ac t	gagg	aagc	g cc	caag	gaaa	tga	aaca	cga	tttc	caaa	at	120
	gaa	ctta	atc	tttc	atga	ga a	actg	agga	t ag	agat	gtca	ata	agca	gcc	actg	tttc	ca	180
	cct	cccc	acc	tgaa	gagc	ta g	gagg	acaa	c ta	caaa	gagc	ctg	actg	cct	tctc	ggaat	tg	240
	agg	agag	agg	aaaa	cagc	aa c	agta	tcag	t tt	tcaa	g at	g gc	a gc	a tc	t at	g		292
	Met Ala Ala Ser Met																	
			•		-	•	·					1			*	5		
	cat	ggt	cag	ccc	agt	cct	tct	cta	gaa	gat	gca	aaa	ctc	aga	aga	cca		340
	His.	Gly	Gln	Pro	Ser	Pro	Ser	Leu	Glu	Asp	Ala	Lys	Leu	Arg	Arg	Pro	. •	
			•	•	10					15					20			
	atg	gtc	ata	gaa	atc	ata	gaa	aaa	aat	ttt	gac	tat	ctt	aga	aaa	gaa		388
	Met	Val	Ile	Glu	Ile	Ile	Glu	·Lys	Asn	Phe	Asp	Tyr	Leu	Arg	Lys	Glu	•	
		•		25					30			-		35				
	atg	aca	caa	aat	ata	tat	caa	atg	gcg	aca	ttt	gga	aca	aca	gct	ggt		436
	Met	Thr	Gln	Asn	Ile	Tyr	Gln	Met	Ala	Thr	Phe	Gly	Thr	Thr	Ala	Gly	•	. :
			40					45				.•	50			ě		
	ttc	tct	gga	ata	ttc	tca	aac	ttc	ctg	ttc	aga	cgc	tgc	ttc	aag	gtt		484
	Phe	Ser	Gly	Ile	Phe	Ser	Asn	Phe	Leu	Phe	Arg	Arg	Cys	Phe	Lys	Val		
•		55			٠		60	*				65	•		D _i			
	aaa	cat	gat	gct	ttg	aag	aca	tat	gca	tca	ttg	gct	aca	ctt	cca	ttt		532
	Lys	His	Asp	Ala	Leu	Lys	Thr	Tyr	Ala	Ser	Leu	Ala	Thr	Leu	Pro	Phe		
	70					7 5					80					85		:
	ttg	tct	act	gtt	gtt	act	gac	aag	ctt	ttt	gta	att	gat	gct	ttg	tat	٠	580
	Leu	Ser	Thr	Val	Val	Thr	Asp	Lys	Leu	Phe	Val	He	Asp	Ala	Leu	Tyr		
					90					95					100			
	tca	gat	aat	ata	agc	aag	gaa	aac	tgt	gtt	ttc	aga	agc	tca	ctg	att		628
	Ser	Asp	Asn	Ile	Ser	Lys	Glu	Asn	Cys	Val	Phe	Arg	Ser		Leu	Ile		
				105					110					115				
	ggc	ata	gtt	tgt	ggt	gtt	ttc	tat	ссс	agt	tct	ttg	gct	ttt	act	aaa	1	676

Gly Ile Val Cys Gly Val Phe Tyr Pro Ser Ser Leu Ala Phe Thr Lys 130 125 120 aat gga cgc ctg gca acc aag tat cat acc gtt cca ctg cca cca aaa 724 Asn Gly Arg Leu Ala Thr Lys Tyr His Thr Val Pro Leu Pro Pro Lys 145 140 135 gga agg gtt tta atc cat tgg atg acg ctt tgt caa aca caa atg aaa 772 Gly Arg Val Leu Ile His Trp Met Thr Leu Cys Gln Thr Gln Met Lys 160 165 150 155 tta atg gcg att cct cta gtc ttt cag att atg ttt gga ata tta aat 820 Leu Met Ala Ile Pro Leu Val Phe Gln Ile Met Phe Gly Ile Leu Asn 180 170 175 ggt cta tac cat tat gca gta ttt gaa gag aca ctt gag aaa act ata 868 Gly Leu Tyr His Tyr Ala Val Phe Glu Glu Thr Leu Glu Lys Thr Ile 190 185 cat gaa gag taaccaaaaa aatgaatggt tgctaactta gcaaaatgaa gtt 920 His Glu Glu 200 tctataaaga ggactcaggc attgctgaaa gagttaaaag taactgtgaa caaataattt 980 gttctgtgcc ttttgcctgg tatatagcaa atactcaaaa agtattcaat aattcaatca 1040 ataaatataa gtttcatctt acacgtaaga tacaggtctt atctcctgat ggtgtgtcca 1100 ttttgcctgg tatataacag ataataaata tccagtgtca ataaatgtaa caataaaagt 1160 1161

[0078]

<210> 30

<211> 823

<212> DNA

<213> Homo sapience

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (58)...(627)

<400> 30

(100)												
acacacacat ctgcacctca accacagact acacttgctg aactggctcc tggggcc												
atg agg ctg tca ctg cca ctg ctg ctg ctg ctg gga gcc tgg gcc	105											
Met Arg Leu Ser Leu Pro Leu Leu Leu Leu Leu Gly Ala Trp Ala												
1 5 10 15												
atc cca ggg ggc ctc ggg gac agg gcg cca ctc aca gcc aca gcc cca	153											
Ile Pro Gly Gly Leu Gly Asp Arg Ala Pro Leu Thr Ala Thr Ala Pro												
20 25 30	•											
caa ctg gat gat gag gag atg tac tca gcc cac atg ccc gct cac ctg	201											
Gln Leu Asp Asp Glu Glu Met Tyr Ser Ala His Met Pro Ala His Leu												
35 40 45												
cgc tgt gat gcc tgc aga gct gtg gct tac cag atg tgg caa aat ctg	249											
Arg Cys Asp Ala Cys Arg Ala Val Ala Tyr Gln Met Trp Gln Asn Leu												
50 55 60												
gca aag gca gag acc aaa ctt cat acc tca aac tct ggg ggg cgg cgg	297											
Ala Lys Ala Glu Thr Lys Leu His Thr Ser Asn Ser Gly Gly Arg Arg												
65 70 75 80												
gag ctg agc gag ttg gtc tac acg gat gtc ctg gac cgg agc tgc tcc	345											
Glu Leu Ser Glu Leu Val Tyr Thr Asp Val Leu Asp Arg Ser Cys Ser	·											
85 90 95												
cgg aac tgg cag gac tac gga gtt cga gaa gtg gac caa gtg aaa cgt	393											
Arg Asn Trp Gln Asp Tyr Gly Val Arg Glu Val Asp Gln Val Lys Arg	· .											
100 105 110	,											
ctc aca ggc cca gga ctt agc gag ggg cca gag cca agc atc agc gtg	441											
Leu Thr Gly Pro Gly Leu Ser Glu Gly Pro Glu Pro Ser Ile Ser Val												
115 120 125												
atg gtc aca ggg ggc ccc tgg cct acc agg ctc tcc agg aca tgt ttg	489											
Met Val Thr Gly Gly Pro Trp Pro Thr Arg Leu Ser Arg Thr Cys Leu												

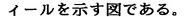
												•				
	130	•				135			•		140					
cac	tac	ttg	ggg	gag	ttt	gga	gaa	gac	cag	atc	tat	gaa	gcc	cac	caa	537
														His		
145		•	٠.	,	150					155					160	
caa	ggC	cga	ggg	gct	ctg	gag	gca	ttg	cta	tgt	ggg	gga	ccc	cag	ggg	585
				•											Gly	
		· · .	=	165		: :			170		:			175		
gcc	tgc	tca	gag	aag	gtg	tca	gcc	aca	aga	gaa	gag	ctc	tag	tcc		630
			Glu	•									1			100
			180		:			185		.:					· · · · ·	
tgg	actc	tac	cctc	ctct	ga a	agaa	gctg	g gg	cttg	ctct	gac	ggtc	tcc	actc	ccgtc1	t 690
															tcctc	
																a 810
			•											•		022

[0079]

【図面の簡単な説明】

acccagtgac ctc

- 【図1】 クローンHP01168がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図2】 クローンHP03303がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図3】 クローンHP03339がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図4】 クローンHP03342がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図5】 クローンHP03371がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図6】 クローンHP03373がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。
- 【図7】 クローンHP03374がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフ



【図8】 クローンHP10354がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。

【図9】 クローンHP10638がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。

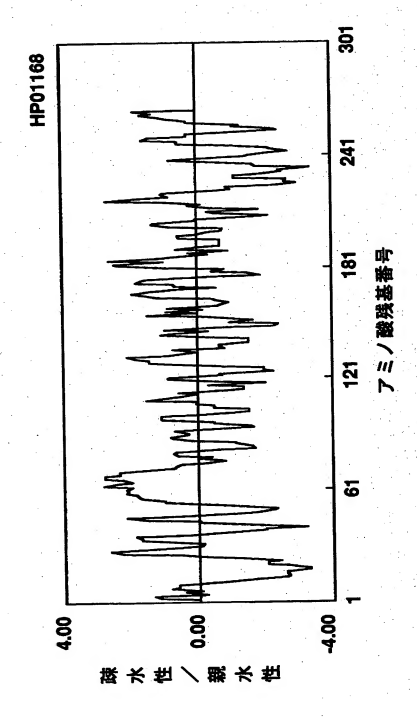
【図10】 クローンHP10687がコードする蛋白質の疎水性/親水性プロフィールを示す図である。

70 7 1 1 1 .

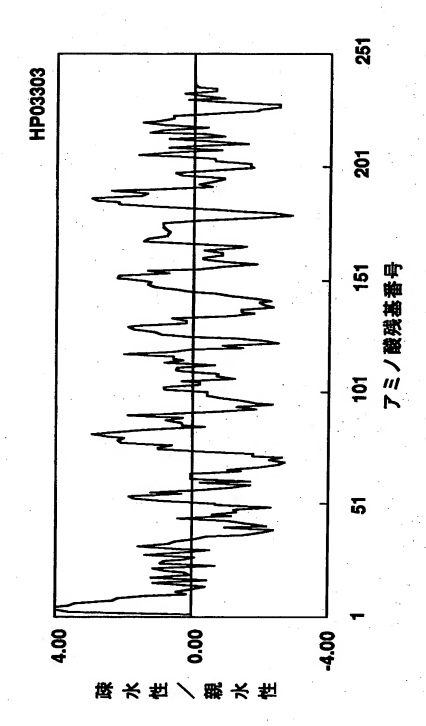
【書類名】

図面

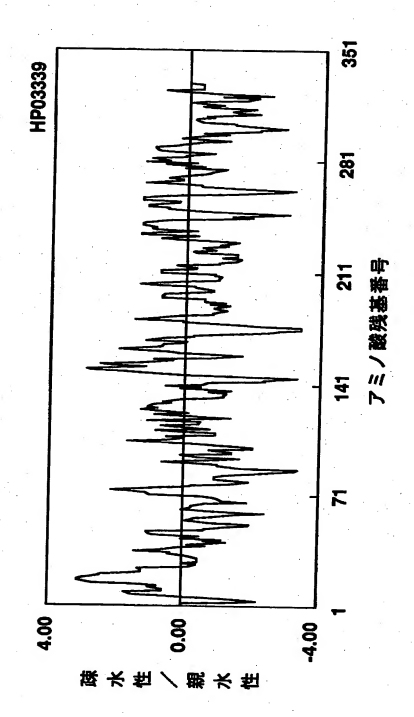
【図1】



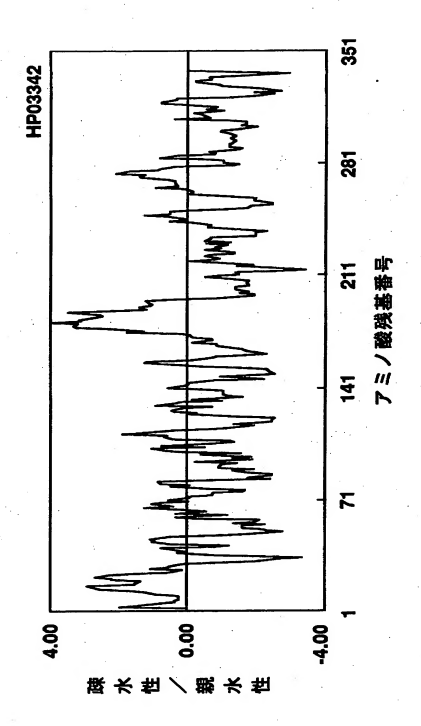




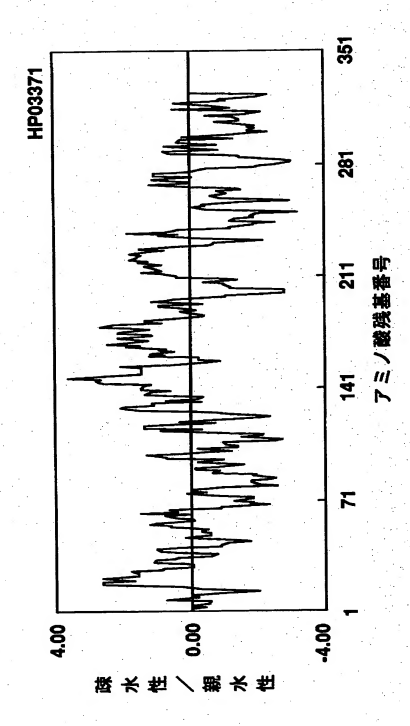
【図3】



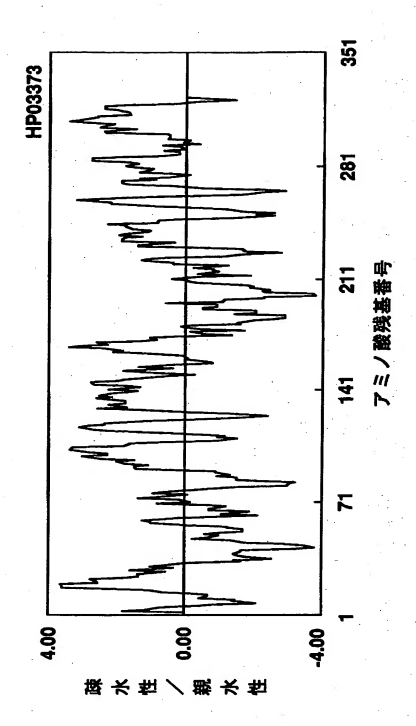




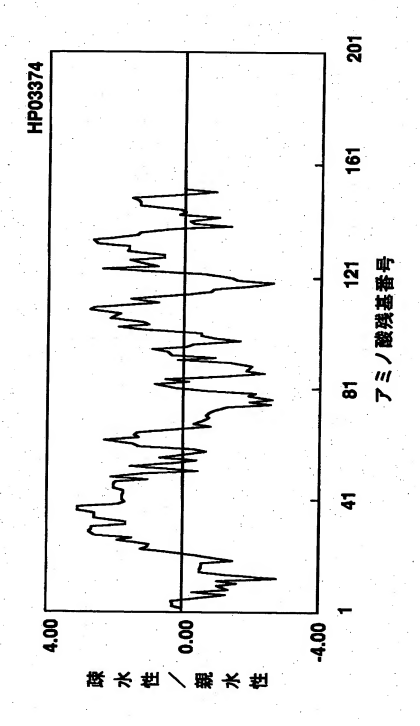




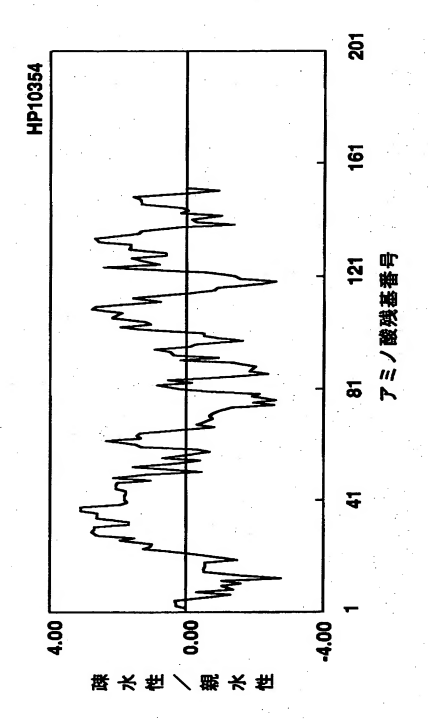
【図6】



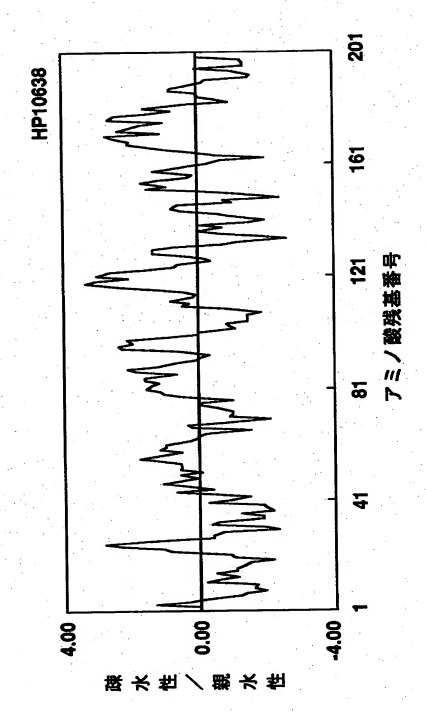
【図7】



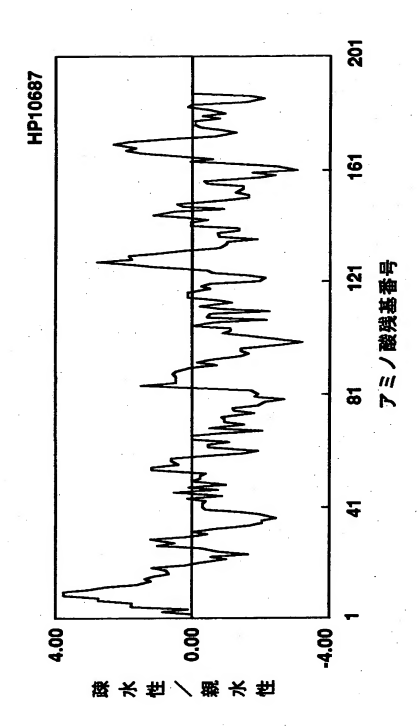
【図8】



【図9】







【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 疎水性ドメインを有するヒト蛋白質、それをコードしているcDNA、このcDNAの発現ベクター、このcDNAを発現させた真核細胞、およびこの蛋白質に対する抗体を提供する。

【解決手段】 配列番号1から配列番号10で表されるアミノ酸配列のいずれかを含む蛋白質、この蛋白質をコードするDNA、例えば配列番号11から配列番号20で表される塩基配列を含むcDNA、このcDNAの発現ベクター、およびこのcDNAを発現させた真核細胞。疎水性ドメインを有するヒト蛋白質をコードしているcDNAの組換え体を発現させることにより、この蛋白質並びにこの蛋白質を発現する真核細胞を提供することができる。

【選択図】 なし



特許出願の番号 平成11年 特許願 第178065号

受付番号 59900603627

書類名特許願

作成日 平成11年 8月 6日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】 申請人

【識別番号】 000173762

【住所又は居所】 神奈川県相模原市西大沼4丁目4番1号

【氏名又は名称】 財団法人相模中央化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】 596134998

【住所又は居所】 東京都目黒区中町2丁目20番3号

【氏名又は名称】 株式会社プロテジーン

出願人履歴情報

識別番号

[000173762]

1. 変更年月日

1995年 4月14日

[変更理由]

住所変更

住 所

神奈川県相模原市西大沼4丁目4番1号

氏 名

財団法人相模中央化学研究所

出願人履歴情報

識別番号

[596134998]

1. 変更年月日 1996年 9月13日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都目黒区中町2丁目20番3号

氏 名 株式会社プロテジーン

THIS PAGE BLANK (USPTO)